(12) INTERNATIONAL APPLICATION, PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(19) World Intellectual Property Organization International Bureau

[logo] [barcode]

(43) International Publication Number 18 April 2002 (18.04.2002)

(10) International Publication Number WO 02/31173 A2

- (51) International Patent Classification⁷: C12P 17/06, C12N 15/11, 15/29, 15/52, 15/67, 15/74, 15/79, 1/21, 5/04, 5/06, A23L 1/29, 1/302, A01H 5/00, 5/08, 13/00, 15/00
- (21) International Application Number: PCT/EP01/10779
- (22) International Filing Date: 18 September 2001 (18.09.2001)
- (25 Language in which the application was filed: German
- (26) Language in which the application is published: German
- (30) Priority data: 100 46 462.9 19 September 2000 (19.09.2000) DE
- (71) Applicants (for all Designated States except for US): SUNGENE GMBH & CO. KGaA [DE/DE]; 06468 Gatersleben (DE).
- (72) Inventor(s): and
- (75) Inventor(s)Applicant(s) (only for US): GEIGER, Michael [DE/DE]; Neuer Weg 15, 06484 Quedlinburg (DE). EBNETH, Marcus [DE/DE]; Katzbachstr. 36, 10965 Berlin (DE). KUNZE, Irene [DE/DE]; Mühlenweg 11, 06466 Gatersleben (DE).

- (74) Agent: DÖRPER, Thomas; Basf Aktiengesellschaft; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Designated States (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, OD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Designated States (regional.): ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), European Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), European Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Published:

 without international search report and to be published again after receipt of the report

For explanation of two-letter codes and other abbreviations, see explanations ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") at the beginning of each regular issue of the PCT Gazette.

- (54) Title [English in original]: IMPROVED METHOD FOR THE BIOSYNTHESIS OF VITAMIN E
- (54) Title [translation of German]: IMPROVED METHODS FOR VITAMIN E BIOSYNTHESIS
- (57) Abstract [provided in English in original]: The invention relates to improved methods for the biosynthesis of vitamin E. Said methods are characterized by the inhibition of the catabolization of homogentisate to maleylacetoacetate and fumarylacetoacetate and then to fumarate and acetoacetate. The invention also relates to the combination of this inhibition with methods that increase the provision of homogentisate or that promote the conversion of homogentisate to vitamin E. The invention further relates to nucleic acid constructs and vectors, which can be used to implement the inventive methods, in addition to transgenic plant organisms produced from said constructs and vectors.
- (57) Abstract [translation of German]: The invention relates to improved methods for biosynthesis of Vitamin E. These methods are characterized by inhibition of homogentisate degradation via maleylacetoacetate and fumarylacetoacetate to form fumarate and acetoacetate. The invention also relates to the combination of this inhibition with methods that increase the availability of homogentisate or promote conversion of homogentisate to Vitamin E. The invention relates to nucleic acid constructs and vectors which can be used to implement the methods according to the invention, as well as transgenic plant organisms which are produced therefrom.

02/31173 AZ

[barcode]

DECLARATION

I, Cathy Flick, technical translator for German-American Business Translation, do hereby declare that I am conversant with the English and German languages and am a competent translator thereof. I declare further that to the best of my knowledge and belief the following translation of International Publication Number WO 02 /31173 A2 is a true and correct translation made by me of the document in the German language attached hereto.

I hereby declare that all statements made herein of my own knowledge are true and that all statements made on information and belief are believed to be true; and further that these statements were made with the knowledge that willful false statements and the like so made are punishable by fine or imprisonment, or both, under Section 1001 of Title 18 of the United States Code and that such willful false statements may jeopardize the validity of the application or any patent issued thereon.

Signed this 16th day of January	, 2003.
Cathy Hork	
J	

Improved methods for Vitamin E biosynthesis

Specification

The invention relates to improved methods for biosynthesis of Vitamin E. These methods are characterized by inhibition of homogentisate (HG) degradation via maleylacetoacetate (MAA) and fumarylacetoacetate (FAA) to form fumarate and acetoacetate. The invention also relates to the combination of this inhibition with methods that further increase the availability of homogentisate or promote conversion of homogentisate to Vitamin E.

Homogentisate is an important metabolite. It is a degradation product of the amino acids tyrosine and phenylalanine. In humans and animals, homogentisate is further broken down to maleylacetoacetate, then to fumarylacetoacetate and then to fumarate and acetoacetate. Plants and other photosynthetic microorganisms also use homogentisate as a starting product for synthesis of tocopherols and tocotrienols.

The eight naturally occurring compounds with Vitamin E activity are derivatives of 6-chromanol (Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, Vol. A 27 (1996), VCH Verlagsgesellschaft, Chapter 4, 478-488, Vitamin E). Members of the tocopherol group (1a-d) have a saturated side chain, while members of the tocotrienol group (2a-d) have an unsaturated side chain:

[display formula on German p. 1] (1)

1a, α -tocopherol: $R^1 = R^2 = R^3 = CH_3$

1b, β -tocopherol [148-03-8]: $R^1 = R^3 = CH_3$, $R^2 = H$

1c, γ -tocopherol [54-28-4]: $R^1 = H$, $R^2 = R^3 = CH_3$

1d, δ -tocopherol [119-13-1]: $R^1 = R^2 = H$, $R^3 = CH_3$

[display formula on German p. 1] (2)

2a, α -tocotrienol [1721-51-3]: $R^1 = R^2 = R^3 = CH_3$ 2b, β -tocotrienol [490-23-3]: $R^1 = R^3 = CH_3$, $R^2 = H$ 2c, γ -tocotrienol [14101-61-2]: $R^1 = H$, $R^2 = R^3 = CH_3$ 2d, δ -tocotrienol [25612-59-3]: $R^1 = R^2 = H$, $R^3 = CH_3$

In the present invention, "Vitamin E" means all eight above-mentioned tocopherols and tocotrienols with Vitamin E activity.

These compounds with Vitamin E activity are important natural fat-soluble antioxidants. Vitamin E deficiency results in pathophysiological conditions in humans and animals. Epidemiological studies have shown that a nutritional supplement with Vitamin E reduces the risk of cardiovascular diseases or cancer. A positive effect on the immune system and prevention of general age-related degeneration have been described (Traber M.G., Sies H.; Ann Rev Nutr. 1996;16:321-47). In these cases, the function of Vitamin E is probably to stabilize the biological membranes as well as to reduce free radicals as occur, for example, in lipid oxidation of polyunsaturated fatty acids (PUFA).

The function of Vitamin E in the plants themselves has been hardly studied. However, it seems possible that they have an important function in the stress response of the plant, especially response to oxidative stress. Elevated Vitamin E levels have been connected with high stability and shelf life of plant products. Adding Vitamin E to animal feed has a positive effect on the quality of the meat and the shelf life of meat and meat products for pork, beef, and poultry, for example.

Vitamin E compounds thus have high economic value as additives in the food and feed sector, in pharmaceutical formulations, and in cosmetic applications.

In nature, Vitamin E is synthesized exclusively by plants and other photosynthetically active organisms (for example, cyanobacteria). The Vitamin E content varies considerably. Most basic food plants (for example, wheat, rice, corn, potato) have only very small amounts of Vitamin E (Hess, Vitamin E, α -Tocopherol, in *Antioxidants in Higher Plants*, R. Ascher and J. Hess, editors, 1993, CRC Press, Boca Raton, pp. 111-134). Oilseeds generally have a distinctly higher Vitamin E content, where β -, γ -, δ -tocopherols predominate. The recommended daily dosage of Vitamin E is 15-30 mg.

Fig. 1 shows a biosynthesis pathway for tocopherols and tocotrienols.

During biosynthesis, homogentisic acid (homogentisate; HG) binds to phytyl pyrophosphate (PPP) or geranylgeranyl pyrophosphate to form precursors of α -tocopherol and α -tocotrienol: 2-methyl phytylhydroquinone or 2-methyl geranylgeranyl hydroquinone. In the methylation step, with S-adenosylmethionine as the methyl group donor, first 2,3-dimethyl-6-phytylhydroquinone is formed, then cyclization results in γ -tocopherol, and α -tocopherol is formed by further methylation. The β - and δ -tocopherol can also be synthesized from 2-methyl-phytylhydroquinone by methylation.

Not much is currently known about increasing the metabolic flux in order to increase the tocopherol or tocotrienol content in transgenic organisms, for example, in transgenic plants by overexpression of individual biosynthesis genes.

WO 97/27285 describes modification of the tocopherol content by enhanced expression or by downregulation of the enzyme p-hydroxyphenyl pyruvate dioxygenase (HPPD).

WO 99/04622 describes gene sequences coding for a γ -tocopherol methyltransferase from *Synechocystis* PCC6803 and *Arabidopsis thaliana* and their incorporation into transgenic plants.

WO 99/23231 shows that expression of a geranylgeranyl oxidoreductase in transgenic plants results in increased tocopherol biosynthesis.

WO 00/10380 shows a change in the Vitamin E composition when 2-methyl-6-phytylplastoquinol methyltransferase is used.

Shintani and DellaPenna have shown that overexpression of γ -tocopherol methyltransferase can distinctly raise the Vitamin E content (Shintani and DellaPenna, Science 282 (5396): 2098-2100, 1998).

All reactions for Vitamin E biosynthesis go through the homogentisate. Previous studies have been limited mainly to overexpression of genes for Vitamin E or homogentisate biosynthesis (see above). Little attention has been paid so far to the competing reactions that break down the homogentisate and thus detract from Vitamin E biosynthesis.

Degradation of homogentisate through maleylacetoacetate and fumarylacetoacetate to form fumarate and acetoacetate has been described for organisms that are not photosynthetically active, primarily animal organisms (Fernandez-Canon J.M. et al., Proc Natl Acad Sci USA, 1995; 92 (20): 9132-9136). Animal organisms use this metabolic pathway to break down aromatic amino acids, which are mainly taken up via food. Its function and relevance in plants, however, is unclear. The reactions are catalyzed by homogentisate 1,2-dioxygenase (HGD; EC: 1.13.11.5), maleylacetoacetate isomerase (MAAI; EC: 5.2.1.2.) and fumarylacetoacetate hydrolase (FAAH; EC: 3.7.1.2).

The gene for homogentisate 1,2-dioxygenase (HGD) from *Arabidopsis thaliana* is known (GenBank Accession Number AF130845). The gene for fumarylacetoacetate hydrolase from *Arabidopsis thaliana*, based on homology to fumarylacetoacetate hydrolase from *Emericella nidulans* (gb|L41670), has already been annotated as similar to the latter (GenBank Accession Number AC002131). However, in the corresponding GenBank entry it is explicitly pointed out that the annotation is based solely on similarity and not on experimental data. The gene for maleylacetoacetate isomerase (MAAI) from *Arabidopsis* was available as a gene in GenBank (AC005312), but annotated as a putative glutathione S-transferase. An MAAI was known from *Emericella nidulans* (GenBank Accession Number EN 1837).

In an abstract (Abstract No. 413) at the 1999 annual meeting of the American Society of Plant Physiologists (24-28 July 1999, Baltimore, USA), Tsegaye et al. speculate about an advantage in combining crossing of HPPD-overexpressing plants with plants in which HGD is downregulated by means of an antisense approach.

Despite some success, optimization of Vitamin E biosynthesis is still needed. The aim of the invention is to provide further methods to affect the Vitamin E biosynthesis pathway and to thus result in further beneficial transgenic plants with elevated Vitamin E content.

The aim has been achieved by identification of the homogentisate — maleylacetoacetate — fumarylacetoacetate fumarate degradation pathway as an important pathway competing with the Vitamin E biosynthesis pathway. It was found that inhibition of this degradation pathway leads to optimization of Vitamin E biosynthesis.

A first subject matter of the invention therefore relates to methods for Vitamin E production by decreasing HGD, MAAI, FAAH activity. A combination of the described inhibition of the homogentisate degradation pathway with other methods that lead to improved Vitamin E biosynthesis, by promoting conversion of homogentisate to Vitamin E, has proven to be particularly advantageous. This may be realized because of increased availability of the reaction partners, or because of the resulting increased conversion of homogentisate. For example, this effect can be achieved with overexpression of homogentisate phytyltransferase (HGPT), geranylgeranyl oxidoreductase, 2-methyl-6-phytylplastoquinol methyltransferase, or γ -tocopherol methyltransferase.

A combination with genes that promote homogentisate formation is also advantageous, such as for example the HPPD or TyrA gene.

The degradation pathway for homogentisate via maleylacetoacetate and fumarylacetoacetate to form fumarate and acetoacetate can be inhibited in many different ways.

A subject matter of the invention relates to nucleic acid constructs that contain at least one nucleic acid sequence (anti-MAAI/FAAH) capable of inhibiting the maleylacetoacetate — fumarylacetoacetate fumarate pathway, or a functional equivalent thereof.

A further subject matter of the invention relates to the above-described nucleic acid constructs that contain, besides the anti-MAAI/FAAH nucleic acid sequence, in addition at least one nucleic acid sequence (pro-HG) capable of increasing biosynthesis of homogentisate (HG), or a functional equivalent thereof, or at least one nucleic acid sequence (provitamin E)

capable of increasing Vitamin E biosynthesis starting from homogentisate, or a functional equivalent thereof, or a combination of pro-HG and provitamin E or their functional equivalents.

A further subject matter of the invention relates to nucleic acid constructs that contain a nucleic acid sequence (anti-HGD) capable of inhibiting homogentisate 1,2-dioxygenase, or a functional equivalent thereof.

The invention also relates to the aforementioned anti-HGD nucleic acid constructs, which contain, besides the anti-HGD nucleic acid sequence, additionally at least one nucleic acid sequence [sic - "coding" is missing word] for a bifunctional chorismate mutase — prephenate dehydrogenase (TyrA) or functional equivalents thereof, or at least one nucleic acid sequence (provitamin E) capable of increasing Vitamin E biosynthesis starting from homogentisate, or functional equivalents thereof, or a combination of provitamin E and TyrA sequences or functional equivalents thereof.

TyrA codes for a bifunctional chorismate mutase — prephenate dehydrogenase from *E. coli*, a hydroxyphenylpyruvate synthase that includes the enzyme activities of a chorismate mutase and prephenate dehydrogenase and converts chorismate to hydroxyphenyl pyruvate, the starting material for homogentisate (Christendat D., Turnbull J.L. Biochemistry. 1999 Apr 13;38(15): 4782-93; Christopherson R.I., Heyde E., Morrison J.F. Biochemistry. 1983 Mar 29;22(7): 1650-6.)

The invention also relates to nucleic acid constructs that contain at least one nucleic acid sequence (pro-HG) capable of increasing biosynthesis of homogentisate (HG), or a functional equivalent thereof, and at least one nucleic acid sequence (provitamin E) capable of increasing Vitamin E biosynthesis starting from homogentisate, or a functional equivalent thereof.

The invention in addition relates to functional analogs of the above-mentioned nucleic acid constructs. Here functional analogs mean, for example, a combination of individual nucleic acid sequences

- 1. on one polynucleotide (multiple constructs)
- 2. on several polynucleotides in one cell (cotransformation)

3. by crossing different transgenic plants that each contain at least one of the aforementioned nucleotide sequences.

The nucleic acid sequences contained in the nucleic acid constructs are preferably operably linked with genetic control sequences.

The transformation of plants with a pro-HG coding construct according to the invention leads to an increase in homogentisate formation. Simultaneous transformation with anti-HGD or anti-MAAI/FAAH, in particular the anti-MAAI construct, avoids an undesirable loss of these metabolites. So an increased amount of homogentisate is available in the transgenic plants to form Vitamin E, for example, to form tocopherols through the intermediates methyl-6-phytylquinol and 2,3-dimethyl phytylquinol (see Fig. 1). Both pro-HG and anti-MAAI/FAAH or anti-HGD lead to increased availability of homogentisate for Vitamin E biosynthesis. Conversion of homogentisate to Vitamin E can be improved by combined transformation with a construct coding for provitamin E, and in addition increases Vitamin E biosynthesis.

An "increase" in homogentisate biosynthesis in this context is to be broadly interpreted, and includes the increase in the homogentisate (HG) biosynthesis activity in the plant transformed with a pro-HG construct according to the invention, or in part of the plant or plant tissue. The invention includes various strategies for raising the HG biosynthesis activity. The person skilled in the art knows that a number of different methods are available for influencing HG biosynthesis activity in a desired way. The methods described below in this respect are by way of example and are not to be considered restrictive.

The preferred strategy according to the invention includes the use of a nucleic acid sequence (pro-HG) that can be transcribed and translated to a polypeptide, which increases HG biosynthesis activity. Examples of such nucleic acid sequences are *p*-hydroxyphenylpyruvate dioxygenase (HPPD) from various organisms, or the bacterial TyrA gene product. Besides the described artificial expression of known genes, their activity can also be increased by mutagenesis of the polypeptide sequence. Increased transcription and translation of endogenous genes can also be achieved by using artificial transcription factors of the zinc finger protein type, for example (Beerli RR et al., Proc Natl Acad Sci USA 2000; 97 (4): 1495-500). These factors are taken up by the regulatory regions of the endogenous genes and, depending on the factor design,

cause expression or repression of the endogenous gene.

Particularly preferred for pro-HG is the use of ["durch"= "by" in German seems to be a typo, compare with last sentence of next paragraph] nucleic acids that code for polypeptides as specified by SEQ ID NO: 8, 11, or 16, particularly preferred are nucleic acids with sequences described by SEQ ID NO: 7, 10, or 15.

"Increase" in Vitamin E biosynthesis activity should be analogously understood, where here genes are used with activity that promotes conversion of homogentisate to Vitamin E (tocopherols, tocotrienols) or synthesis of reaction partners of homogentisate, such as for example phytyl pyrophosphate or geranylgeranyl pyrophosphate. Examples can include homogentisate phytyltransferase (HGPT), geranylgeranyl oxidoreductase, 2-methyl-6-phytylplastoquinol methyltransferase, and γ -tocopherol methyltransferase. Particularly preferred is the use of nucleic acids that code for polypeptides as specified by SEQ ID NO: 14, 20, 22, or 24, particularly preferred are those with sequences described by SEQ ID NO: 13, 19, 21 or 23.

"Inhibition" should be broadly interpreted in the context with anti-MAAI/FAAH or anti-HGD and includes, depending on the different cell biological mechanisms, partial or essentially complete prevention or blocking of MAAI/FAAH or HGD enzyme activity in the plant transformed with an anti-MAAI/FAAH or anti-HGD construct according to the invention, or in part of the plant or plant tissue. Inhibition according to the invention also encompasses a quantitative decrease in active HGD, MAAI, or FAAH in the plant, down to essentially complete absence of HGD, MAAI, or FAAH protein (i.e., no detectable HGD or MAAI or FAAH enzyme activity, or no immunologically detectable HGD, MAAI, or FAAH).

The invention includes various strategies for decreasing or inhibiting HGD or MAAI or FAAH activity. The person skilled in the art knows that a number of different methods are available for influencing HGD or MAAI or FAAH gene expression or enzyme activity in a desired way.

The preferred strategy according to the invention is to use a nucleic acid sequence (anti-MAAI/FAAH or anti-HGD) which can be transcribed to an antisense nucleic acid sequence capable of inhibiting HGD or MAAI/FAAH activity,

for example, by inhibiting expression of endogenous HGD or MAAI or FAAH.

The anti-HGD or anti-MAAI/FAAH nucleic acid sequences according to the invention can, according to a preferred embodiment, contain HGD (anti-HGD) or MAAI or FAAH (anti-MAAI/FAAH) coding nucleic acid sequences inserted in the antisense orientation, or functionally equivalent fragments of the respective sequences.

Particularly preferred anti-HGD nucleic acid sequences include nucleic acid sequences which code for polypeptides containing an amino acid sequence as specified by SEQ ID NO: 3 or functional equivalents thereof. Particularly preferred are nucleic acid sequences specified by SEQ ID NO: 1, 2, or 12 or functional equivalents thereof.

Particularly preferred anti-MAAI/FAAH nucleic acid sequences include nucleic acid sequences which code for polypeptides containing an amino acid sequence as specified by SEQ ID NO: 5 and 18 or functional equivalents thereof. Particularly preferred are nucleic acid sequences as specified by SEQ ID NO: 4, 6, 9 or 17 or functional equivalents thereof, more particularly preferred are those with partial sequences shown with SEQ ID NO: 41 or 42 or functional equivalents thereof.

A preferred embodiment of the nucleic acid sequences according to the invention includes an HGD, MAAI, or FAAH sequence motif as specified by SEQ ID NO: 1, 2, 4, 6, 9, 12, 17, 41, or 42 in antisense orientation. This leads to increased transcription of nucleic acid sequences in the transgenic plant which are complementary to endogenous sequences coding for HGD, MAAI, or FAAH or a portion thereof, and which hybridize with the latter at the DNA or RNA level.

The antisense strategy can be advantageously combined with a ribozyme method. Ribozymes are catalytically active RNA sequences that bind to the antisense sequences, that catalytically cleave the target sequences (Tanner NK. FEMS Microbiol Rev. 1999; 23 (3): 257-75). This can increase the efficiency of an antisense strategy.

Further methods for inhibition of HGD or MAAI/FAAH expression include overexpression of homologous HGD or MAAI/FAAH nucleic acid sequences leading to cosuppression (Jorgensen et al., Plant Mol. Biol. 1996, 31 (5): 957-973), induction of specific RNA degradation by the plant using a viral

expression system (amplicon) (Angell, SM et al., Plant J. 1999, 20(3): 357-362). These methods are also called "post-transcriptional gene silencing" (PTGS).

Further methods are introduction of nonsense mutations into the endogenous gene by introducing RNA/DNA oligonucleotides into the plant (Zhu et al., Nat. Biotechnol. 2000, 18(5): 555-558) or generation of knockout mutants using, for example, T-DNA-mutagenesis (Koncz et al., Plant Mol. Biol. 1992, 20(5):963-976) or homologous recombination (Hohn, B. and Puchta H, Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1999, 96: 8321-8323). A further method is gene overexpression or repression, also with specific DNA-binding factors, for example with the above-mentioned factors of the zinc finger transcription factor type. Factors in a cell that inhibit the target protein itself can also be used. The protein-binding factors can be, for example, aptamers (Famulok M and Mayer G. Curr Top Microbiol Immunol. 1999; 243: 123- 36).

Reference is hereby explicitly made to the papers described above and the methods for regulation of plant gene expression disclosed therein.

An anti-HGD or anti-MAAI/FAAH sequence according to the present invention is thus in particular selected from among:

- a) antisense nucleic acid sequences;
- b) antisense nucleic acid sequences combined with a ribozyme method
- nucleic acid sequences coding for homologous HGD or MAAI/FAAH and leading to cosuppression
- d) viral nucleic acid sequences and expression constructs causing HGD or MAAI/FAAH RNA degradation;
- e) nonsense mutants of endogenous nucleic acid sequences coding for HGD or MAAI/FAAH;
- f) nucleic acid sequences coding for knockout mutants;
- g) nucleic acid sequences suitable for homologous recombination;

h) nucleic acid sequences coding for specific DNA- or protein-binding factors with anti-HGD or anti-MAAI/FAAH activity

wherein expression of each of these individual anti-HGD or anti-MAAI/FAAH sequences can cause "inhibition" of HGD or MAAI/FAAH activity according to the invention. Combined application of such sequences is also conceivable.

Nucleic acid construct or nucleic acid sequence according to the invention means, for example, a genomic or complementary DNA sequence or an RNA sequence as well as semisynthetic or completely synthetic analogs thereof. These sequences can be in linear or circular form, extrachromosomal or integrated into the genome. The pro-HG, provitamin E, anti-HGD or anti-MAAI/FAAH nucleotide sequences of the constructs according to the invention can be synthetically prepared or naturally extracted or can contain a mixture of synthetic and natural DNA components, and can consist of various heterologous HGD, MAAI/FAAH, pro-HG, or provitamin E gene segments from different organisms. The anti-HGD or anti-MAAI/FAAH sequence can be derived from one or several exons or introns, in particular exons of HGD, MAAI, or FAAH genes.

Artificial nucleic acid sequences are also suitable as long as they, as described above, impart the desired property, for example the increase in Vitamin E content in the plant by means of overexpression of at least one pro-HG and/or provitamin E gene and/or expression of an anti-HGD or MAAI/FAAH sequence in cultivated plants. For example, synthetic nucleotide sequences with codons can be produced that are preferred by the plants to be transformed. These codons preferred by the plants can be identified in the conventional way, based on codon usage of codons with the highest protein frequency. Such artificial nucleotide sequences can, for example, be determined by backtranslation of proteins constructed using molecular modelling that exhibit HGD or MAAI/FAAH or proHG activity or provitamin E activity, or by in vitro selection. Particularly suitable are coding nucleotide sequences that were obtained by backtranslation of a polypeptide sequence according to the codon usage specific for the host plant. Undesirable plant regulation mechanisms can be avoided, for example, by starting from the amino acid sequence of a bacterial pro-HG, for example the bacterial TyrA gene, and taking into account the plant codon usage, back-translating the DNA fragments, and from that the complete exogenous pro-HG sequence, optimized for use in the plant, can be prepared.

From that, a pro-HG enzyme is expressed which is either not amenable to plant regulation or is only slightly so, and as a result overexpression of enzyme activity can be achieved to its fullest potential.

All the nucleotide sequences mentioned above can be prepared in a known manner by chemical synthesis from the nucleotide components such as, for example, by fragment condensation of individual overlapping complementary nucleic acid component of the double helix. Chemical synthesis of oligonucleotides can, for example, be carried out in a known way by the phosphoamidite method (Voet and Voet, 2nd Edition, Wiley Press. New York, pp. 896-897). In preparation of a nucleic acid construct, various DNA fragments can be manipulated so that a nucleotide sequence with the correct reading direction and the correct reading frame is obtained. Adaptors or linkers can be attached to the fragments to link the nucleic acid fragments with each other. The attachment of synthetic oligonucleotides and filling in gaps using Klenow fragments of DNA polymerase and ligation reactions as well as general cloning methods are described in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press.

Functional equivalents of pro-HG or provitamin E sequences are sequences that, despite differing nucleotide sequences, still code for a protein with the desired functions according to the invention, i.e., for an enzyme with activity directly or indirectly increasing homogentisate formation (pro-HG), or for an enzyme with activity directly or indirectly promoting conversion of homogentisate to Vitamin E (provitamin E).

Functional equivalents of anti-HGD or anti-MAAI/FAAH include nucleotide sequences such that the HGD or MAAI/FAAH enzyme function is prevented in the transgenic plant to a sufficient extent. This can occur, for example, by hindering or preventing HGD or MAAI/FAAH processing, transport of HGD or MAAI/FAAH or their mRNA, inhibition of ribosome attachment, inhibition of RNA splicing, induction of an RNA-degrading enzyme and/or inhibition of translation elongation or termination. Direct repression of endogenous genes by DNA-binding factors, for example of the zinc finger transcription factor type, is also possible. Direct inhibition of the corresponding polypeptides, for example, by aptamers, is also feasible. Various examples are given above.

Functional equivalent means in particular also natural or artificial mutations of an originally isolated sequence coding for HGD or MAAI/FAAH or pro-HG or provitamin E which still exhibits the desired function. Mutations include substitutions, additions, deletions, exchanges, or insertions of one or more nucleotide residues. Thus for example, the present invention also encompasses nucleotide sequences that can be obtained by modification of the HGD or MAAI/FAAH or pro-HG or provitamin E nucleotide sequence. The aim of such modification can be, for example, further delimiting of the coding sequences contained therein or, for example, also insertion of more restriction enzyme cleavage sites or removal of superfluous DNA.

Where insertions, deletions, or substitutions are involved, such as for example transitions and transversions, techniques known per se such as *in vitro* mutagenesis, primer repair, restriction or ligation can be used. By means of manipulations such as for example restriction, "chewing-back" or filling in overhangs for "blunt ends," complementary ends of the fragments can be used for ligation.

Substitution means exchange of one or more amino acids for one or more amino acids. "Conservative" exchanges are preferably carried out, in which the substituted amino acid has properties similar to the properties of the original amino acid, for example exchange of Glu for Asp, Gln for Asn, Val for Ile, Leu for Ile, Ser for Thr.

Deletion is replacement of an amino acid by a direct bond. Preferred positions for deletions are the ends of polypeptides and the linkages between individual protein domains.

Insertions are entries of amino acids into the polypeptide chain, where formally a direct bond is replaced by one or more amino acids.

Homology between two proteins means that the amino acids are identical over the respective total protein lengths, which is calculated by comparison using the program algorithm GAP (UWGCG, University of Wisconsin, Genetic Computer Group), setting the following parameters:

14

Gap Weight: 12 Average Match: 2.912 Length Weight: 4
Average Mismatch: -2.003

A sequence that has at least 20% homology to a nucleic acid basis with the sequence SEQ ID NO. 6 means a sequence such that, when its sequence is compared with the sequence SEQ ID NO. 6 by the above program algorithm with the above parameter settings, homology of at least 20% results.

Functional equivalents derived from one of the nucleic acid sequences used in nucleic acid constructs or vectors according to the invention, for example by substitution, insertion, or deletion of amino acids or nucleotides, have at least 20% homology, preferably 40%, preferably at least 60%, preferably at least 80%, particularly preferably at least 90%.

Further examples of nucleic acid sequences used in nucleic acid constructs or vectors according to the invention can be easily found, for example, from among the different organisms for which the genomic sequence is known, such as for example *Arabidopsis thaliana*, by a homology comparison of the amino acid sequences or the corresponding back-translated nucleic acid sequences from data banks.

Functional equivalents also include variants such that their function is attenuated or enhanced compared with the starting gene or gene fragment, that is, for example pro-HG or provitamin E genes that code for a polypeptide variant with lower or higher enzymatic activity compared with the original gene.

Further suitable functionally equivalent nucleic acid sequences include sequences that code for fusion proteins, where for example a pro-HG or provitamin E polypeptide or a functionally equivalent portion thereof is a component of the fusion protein. The second portion of the fusion protein can, for example, be another polypeptide with enzyme activity (for example, another pro-HG or provitamin E polypeptide or a functionally equivalent portion thereof) or an antigene polypeptide sequence that can be used to detect pro-HG or provitamin E expression (for example, myc-tag or his-tag). However, then it preferably involves a regulatory protein sequence, such as for example a signal or transit peptide that directs the pro-HG or provitamin E protein to the desired site of action.

A further subject matter of the invention relates to recombinant vectors that include at least one nucleic acid construct according to the above definition, one nucleic acid sequence that codes for HGD, MAAI, or FAAH, or combinations of these options.

The nucleic acid sequences or nucleic acid constructs contained in the vectors are preferably operably linked with genetic control sequences.

Examples of vectors according to the invention can include the following types of expression constructs:

- a) 5'-plant-specific promoter / anti-HGD / terminator-3'
- b) 5'-plant-specific promoter / anti-MAAI/FAAH / terminator-3'
- c) 5'-plant-specific promoter / pro-HG / terminator-3'
- d) 5'-plant-specific promoter / provitamin E / terminator-3'

The invention explicitly also relates to vectors that can express polypeptides with HGD, MAAI, or FAAH activity. The sequences coding for these genes preferably come from plants, cyanobacteria, mosses, fungi, or algae. Sequences coding for polypeptides specified by SEQ ID NO 3, 5, and 18 are particularly preferred.

Here a pro-HG or provitamin E coding sequence, as well as sequences for expression of polypeptides with HGD, MAAI, or FAAH activity, can also be replaced by a sequence coding for a fusion protein made up from a transit peptide and the corresponding sequence.

Preferred examples include vectors and can contain one of the following expression constructs:

- a) 5'-35S-promoter / anti-MAAI/FAAH / OCS-terminator-3'
- b) 5'-35S-promoter / anti-HGD / OCS-terminator-3';
- c) 5'-legumin B promoter / pro-HG / NOS-terminator-3'
- d) 5'-legumin B promoter / provitamin E / NOS-terminator-3'

- e) 5'-legumin B promoter / HGD / NOS-terminator-3'
- f) 5'-legumin B promoter / MAAI / NOS-terminator-3'
- g) 5'-legumin B promoter / FAAH / NOS-terminator-3'

Here the pro-HG or provitamin E coding sequence can also be replaced by a sequence coding for a fusion protein made up from a transit peptide and pro-HG or provitamin E.

A cotransformation with more than one of the above indicated examples a) to g) may be required for the advantageous methods according to the invention for optimization of vitamin E biosynthesis. The transformation can also be advantageous with one or more vectors that each contain one combination of the above-indicated constructs. Preferred examples include vectors containing the following constructs:

- a) 5'-35S-promoter/ anti-MAAI/FAAH / OCS-terminator / legumin B promoter / pro-HG / NOS-terminator-3';
- 5'-35S-promoter/ anti-MAAI/FAAH / OCS-terminator / legumin B promoter / provitamin E / NOS-terminator-3';
- c) 5'-35S-promoter/ anti-HGD / OCS-terminator / legumin B promoter / provitamin E / NOS- terminator-3';
- d) 5'-35S-promoter/ pro-HG / OCS-Terminator / legumin B promoter / provitamin E / NOS- terminator-3':

Constructs a) to d) permit simultaneous transformation of the plant with pro-HG or provitamin E and anti-HGD or anti-MAAI/FAAH.

If the above-indicated recombination and cloning techniques are used, the nucleic acid constructs can be cloned into suitable vectors that enable them to replicate, for example in *E. coli*. Suitable cloning vectors are, among others, pBR332, pUC series, M13mp series, and pACYC184. Binary vectors that can replicate both in *E. coli* and in *Agrobacteria* are particularly suitable.

The nucleic acid constructs according to the invention are preferably inserted into suitable transformation vectors. Suitable vectors are, among others, described in "Methods in Plant Molecular Biology and Biotechnology" (CRC Press), Chapters 6/7, pp. 71-119 (1993).

They are preferably cloned into a vector such as, for example, pBin19, pBinAR, pPZP200, or pPTV, that is suitable for transforming *Agrobacterium tumefaciens*. The Agrobacteria transformed with such a vector can then be used in a known way for transformation of plants, in particular cultivated plants such as for example rape, for example by bathing wounded leaves or leaf fragments in an Agrobacteria solution and then cultivating them in suitable media. Transformation of plants via Agrobacteria is known, among others, from F.F. White, Vectors for Gene Transfer in Higher Plants; in Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, edited by S.D. Kung and R. Wu, Academic Press, 1993, pp. 15-38. Transgenic plants integrating the nucleic acid constructs described above can be regenerated in a known way from the transformed cells of the wounded leaves or leaf fragments.

The nucleic acid sequences contained in the nucleic acid constructs and vectors according to the invention can be operably linked with at least one genetic control sequence. Genetic control sequences ensure, for example, transcription and translation in prokaryotic or eukaryotic organisms. The constructs according to the invention preferably include a promoter 5'-upstream from the respective coding sequence and a terminator sequence 3'-downstream, as well as optionally more of the normal regulatory elements, each one operably linked with the coding sequence. An operable linkage means, for example, the sequential arrangement of promoter, coding sequence, terminator, and optionally more regulatory elements such that each regulatory element can carry out its function in expression of the coding sequence or the antisense sequence as required. This does not necessarily have to be a direct linkage in the chemical sense. Genetic control sequences, such as for example enhancer sequences, can also exercise their function on the target sequence from other DNA molecules.

Examples are sequences to which inductors or repressors bind and thus regulate the expression of the nucleic acid. In addition to these new control sequences or instead of these sequences, the natural regulations of these sequences can still be present in front of the actual structural genes and optionally were genetically modified, so that the natural regulation was switched off and the expression of the gene was increased. But the nucleic acid construct can also be constructed more simply, that is, with no additional regulation signals inserted in front of the above-mentioned genes, and the natural

promoter is not removed with its regulation. Instead, the natural control sequence is mutated so that regulation no longer occurs and gene expression is increased. These modified promoters can also be placed by themselves in front of the natural genes to increase the activity.

The nucleic acid construct can also advantageously contain one or more "enhancer sequences" operably linked with the promoter, which enables increased expression of the nucleic acid sequence. At the 3' end of the DNA sequence, additional sequences can also be advantageously inserted, such as more regulatory elements or terminators. The above-mentioned genes can be contained in the gene construct in one or more copies.

In addition to operable linkage, preferred but not restrictive sequences are further targeting sequences, different from the sequences coding for the transit peptide, to ensure subcellular localization in apoplasts, vacuoles, plastids, the mitochondrion, the endoplasmic reticulum (ER), the cell nucleus, lipid bodies, or other compartments; as well as translation enhancers such as the 5' leader sequence from the tobacco mosaic virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987), 8693-8711), and the like.

Control sequences additionally mean sequences that enable homologous or heterologous recombination or insertion into the genome of a host organism or permit removal from the genome. In homologous recombination, for example, the endogenous gene can be entirely inactivated. It also can be exchanged for a synthetic gene with higher and modified activity. Methods such as cre/lox technology permit tissue-specific removal of the target gene from the genome of the host organism under inducible conditions (Sauer B. Methods. 1998; 14(4): 381-92). Here certain flanking sequences are added to the target gene (lox sequences) that later enable removal by means of cre recombinase.

Various control sequences are suitable, depending on the host organism or starting organism, described in more detail below, that is converted to a genetically modified or transgenic organism by introduction of the nucleic acid construct.

Advantageous control sequences for nucleic acid constructs according to the invention, for the vectors according to the invention, for the methods according to the invention for production of Vitamin E and for the genetically modified organisms described below

are contained, for example, in promoters such as cos-, tac-, trp-, tet-, lpp-, lac-, lpp-lac-, laclq-, T7-, T5-, T3-, gal-, trc-, ara-, SP6-, I-PR- or in the I-PL promoter, which advantageously are applicable in Gram-negative bacteria.

Further advantageous control sequences are contained in, for example, the Grampositive promoters amy and SPO2, the yeast or fungal promoters ADC1, MFa, AC, P-60, CYC1, GAPDH, TEF, rp28, ADH, or the plant promoters CaMV/35S [Franck et al., Cell 21(1980) 285-294], PRP1 [Ward et al., Plant. Mol. Biol. 22 (1993)], SSU, OCS, LEB4, USP, STLS1, B33, NOS; FBPaseP (WO 98/18940), or the ubiquitin or phaseolin promoter.

In principle, any promoter that can control expression of genes, in particular foreign genes, in plants is suitable as a preferred promoter for the nucleic acid constructs. In particular, a plant promoter or a promoter originating from a plant virus is preferably used. Particularly preferred is the CaMV 35S promoter from the cauliflower mosaic virus (Franck et al., Cell 21 (1980), 285-294). This promoter contains various known recognition sequences for transcriptional effectors that all together lead to permanent and constitutive expression of the introduced gene (Benfey et al., EMBO J. 8 (1989), 2195-2202). A further example of a suitable promoter is the legumin B promoter (Accession Number X03677).

Nucleic acid constructs can also contain a chemically inducible promoter, via which the expression of the exogenous gene in the plant can be controlled at a certain point in time. Such promoters, such as for example the PRP1 promoter (Ward et al., Plant. Mol. Biol. 22 (1993), 361-366), a promoter inducible by salicylic acid (WO 95/19443), a benzenesulfonamide-inducible promoter (EP-A-0388186), a tetracycline-inducible promoter (Gatz et al., (1992) Plant J. 2, 397404), a promoter inducible by abscisinic acid (EP-A 335528), or an ethanol- or cyclohexanone-inducible promoter (WO 93/21334) can likewise be used.

In addition, particularly preferred promoters are those that ensure expression in tissues or parts of plants where biosynthesis of Vitamin E or its precursors occurs or where the products advantageously accumulate. Included in particular are promoters for the entire plant based on constitutive expression, such as for example the CaMV promoter, the OCS promoter from *Agrobacterium* (octopine synthase), the NOS promoter from *Agrobacterium* (nopaline synthase), the ubiquitin

promoter, promoters of vacuolar ATPase subunits or the promoter of a proline-rich protein from wheat (WO 91/13991). Included in particular are promoters that ensure leaf-specific expression. Included are the promoter of cytosol FBPase from potato (WO 97/05900), the SSU (small subunit) promoter of rubisco (ribulose-1,5-bisphosphate carboxylase) or the ST-LSI promoter from potato (Stockhaus et al., EMBO J. 8 (1989), 2445-245). Examples of seed-specific promoters are the phaseolin promoter (US 5504200), the USP promoter (Baumlein, H. et al., Mol. Gen. Genet. (1991) 225 (3), 459-467) or the LEB4 promoter (Fiedler, U. et al., Biotechnology (NY) (1995), 13 (10) 1090) together with the LEB4 signal peptide.

Further suitable promoters are, for example, specific promoters for tubers, storage roots or roots, such as for example the Class 1 patatin promoter (B33), the promoter of cathepsin D inhibitor from potato, the promoter of starch synthase (GBSS1) or the sporamin promoter, fruit-specific promoters such as for example the fruit-specific promoter from tomato (EP-A 409625), fruit-ripening-specific promoters such as for example the fruit-ripening-specific promoter from tomato (WO 94/21794), flower-specific promoters such as for example the phytoene synthase promoter (WO 92/16635) or the promoter of the P-rr gene (WO 98/22593) or specific plastid or chromoplast promoters, such as for example the RNA polymerase promoter (WO 97/06250) or also the promoter of phosphoribosyl pyrophosphate amidotransferase from Glycine max (also see GenBank Accession Number U87999) or another node-specific promoter such as in EP-A 249676 [and] can be advantageously used.

In principle, all natural promoters with their regulation sequences as indicated above can be used for the method according to the invention. Moreover, synthetic promoters can also be advantageously used.

Polyadenylation signals that are suitable as control sequences are plant polyadenylation signals, preferably those that essentially correspond to the T-DNA polyadenylation signals from *Agrobacterium tumefaciens*, in particular gene 3 of the T-DNA (octopine synthase) of the Ti plasmid pTiACHS (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835 ff) or functional equivalents thereof. Examples of particularly suitable terminator sequences are the OCS (octopine synthase) terminator and the NOS (nopaline synthase) terminator.

A nucleic acid construct is produced, for example, by fusion of a suitable promoter with a suitable anti-HGD, anti-MAAI/FAAH, pro-HG, provitamin E, HGD, MAAI, or FAAH nucleotide sequence, optionally a sequence coding for a transit peptide, preferably a chloroplast-specific transit peptide which preferably is located between the promoter and the respective nucleotide sequence, as well as a terminator or polyadenylation signal. Conventional recombination and cloning techniques are used for this purpose such as are described, for example, in T. Maniatis, E.F. Fritsch and J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) as well as in T.J. Silhavy, M.L. Berman and L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) and in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley Interscience (1987).

As already mentioned, nucleic acid constructs can also be used for which the DNA sequence codes for a pro-HG, provitamin E, HGD, MAAI, or FAAH fusion protein, where one portion of the fusion protein is a transit peptide that controls translocation of polypeptides. An example can be: chloroplast-specific transit peptides which are enzymatically cleaved after translocation into the chloroplasts.

The pro-HG, provitamin E, HGD, MAAI, or FAAH nucleotide sequences are preferably operably linked with the coding sequence of a plant organelle-specific transit peptide. The transit peptide therefore preferably has specificity for individual cell compartments of the plant, for example the plastids, such as for example the chloroplasts, chromoplasts, and/or leucoplasts. The transit peptide guides the expressed polypeptides to the desired target site in the plant, and after it has reached that site it is preferably proteolytically cleaved. The transit peptide coding sequence in the expression construct according to the invention is preferably located 5'-downstream from the pro-HG, provitamin E, HGD, MAAI, or FAAH coding sequence. Included in particular is the transit peptide that is derived from *Nicotiana tabacum* plastid transketolase (TK) or a functional equivalent of this transit peptide (for example, the transit peptide of the small subunit of RubisCO or ferredoxin:NADP oxidoreductase as well as isopentenyl pyrophosphate 2-isomerase).

Another subject matter of the invention relates to transgenic organisms, transformed with at least one nucleic acid construct according to the invention or one vector according to the invention, as well as

cells, cell cultures, tissues, parts (such as, for example, leaves, roots, etc. in plant organisms) or propagation material from such organisms.

Organism, starting organism, or host organism mean prokaryotic or eukaryotic organisms, such as for example microorganisms or plant organisms. Preferred microorganisms are bacteria, yeasts, algae, or fungi.

Preferred bacteria are bacteria of the genera Escherichia, Erwinia, Agrobacterium, Flavobacterium, Alcaligenes or cyanobacteria, for example of the genus Synechocystis.

Microorganisms are especially preferred which are capable of infecting plants and thereby transferring the constructs according to the invention. Preferred microorganisms are those from the genus *Agrobacterium* and in particular the species *Agrobacterium tumefaciens*.

Preferred yeasts are Candida, Saccharomyces, Hansenula or Pichia.

Plant organisms according to the invention are monocotyledonous and dicotyledonous plants. The transgenic plants according to the invention are in particular selected from among monocotyledonous cultivated plants, such as for example cereals such as wheat, barley, millet, rye, triticale, corn, rice, or oats, as well as sugar cane. The transgenic plants according to the invention are also selected in particular from among dicotyledonous cultivated plants, such as for example

Brassicacae such as rape, cress, arabidopsis, or canola,
Leguminosae such as soy, alfalfa, pea, bean, or peanut
Solanaceae such as potato, tobacco, tomato, eggplant, or paprika,
Asteraceae such as sunflower, tagetes, lettuce, or calendula,
Cucurbitaceae such as melons, pumpkin, or zucchini,
as well as linseed, cotton, hemp, flax, red pepper, carrot, sugar beet, and various tree,
nut, and vine species.

Particularly preferred are Arabidopsis thaliana, Nicotiana tabacum, Tagetes erecta, Calendula vulgaris as well as all genera and species that are suitable for production of oils, such as oilseeds (such as for example rape), nut species, soy, sunflower, pumpkin, and peanut.

Plant organisms according to the invention are also in addition organisms that are photosynthetically active or capable of Vitamin E synthesis, such as for example algae or cyanobacteria, as well as mosses.

Preferred algae are green algae, such as for example algae of the genera Haematococcus, Phaedactylum tricomatum, Volvox or Dunaliella.

Transfer of foreign genes into the genome of an organism, for example a plant, is called transformation. The methods described are therefore used for transformation and regeneration of plants from plant tissue or plant cells, for transient or stable transformation. Suitable methods are protoplast transformation by means of polyethylene glycol-induced DNA uptake, the biolistic method with the gene gun, the particle bombardment method, electroporation, incubation of dry embryos in DNA-containing solution, microinjection, and *Agrobacterium*-mediated gene transfer. The indicated methods are described, for example, in B. Jenes et al., Techniques for Gene Transfer, in: Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, edited by S.D. Kung and R. Wu, Academic Press (1993), 128-143 as well as in Potrykus, Ann. Rev. Plant Physiol. Plant Molec. Biol. 42 (1991), 205-225). Preferably the construct to be expressed is cloned into a vector that is suitable for transforming *Agrobacterium tumefaciens*, for example pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 12 (1984), 8711).

The efficiency of expression of the transgenetically expressed nucleic acids can be determined, for example, *in vitro* by shoot meristem propagation. Moreover, expression of pro-HG or provitamin E genes that has been modified with respect to type and level, and the effect thereof on the efficiency of Vitamin E biosynthesis, can be tested on test plants in greenhouse experiments.

A further subject matter of the invention is transgenic organisms as described above that are capable of improved Vitamin E production compared with the untransformed wild type.

The invention also relates to cells, cell cultures, parts (such as for example roots, leaves, etc. for transgenic plant organisms), transgenic propagation material, seeds or fruits derived from the transgenic organisms described above.

Improved Vitamin E production in the context of this invention means, for example, the artificially acquired capability for increased efficiency of biosynthesis of at least one compound in the group of tocopherols and tocotrienols, compared with the starting organism that has not been genetically engineered, for the duration of at least one plant generation. In this case, the Vitamin E production in the transgenic organisms, compared with the non-genetically engineered starting organism, is preferably increased by 10%, particularly preferably by 50%, more particularly preferably by 100%. Improved can also mean an advantageously modified qualitative composition of the Vitamin E mixture.

The site of Vitamin E biosynthesis is generally the leaf tissue but also the seeds, so a leaf-specific or seed-specific expression particularly of pro-HG and provitamin E sequences and optionally anti-HGD or anti-MAAI/ FAAH sequences is meaningful. However, it is obvious that Vitamin E biosynthesis must not be limited to the seeds, but rather can also occur in all the rests of the parts of the plant in a tissue-specific manner. Moreover, a constitutive expression of the exogenous gene is advantageous. On the other hand, however, an inducible expression is also desirable.

A further subject matter of the invention relates finally to a method for production of Vitamin E that is distinguished by the fact that the desired Vitamin E is isolated in a known way from a culture of a plant organism transformed according to the invention.

Genetically modified plants according to the invention with elevated Vitamin E content, and which can be consumed by humans and animals, can also be used as food or animal feed, for example, directly or after preparation in a known way.

The invention also relates to the use of polypeptides coding for an HGD, MAAI, or FAAH, the genes and cDNAs on which they are based, or nucleic acid constructs according to the invention derived therefrom, vectors according to the invention or organisms according to the invention for production of antibodies, protein- or DNA-binding factors.

The biosynthesis pathway of the HGD-MAAI-FAAH-degradation pathway offers target enzymes for development of inhibitors. Hence the invention also relates to the use of polypeptides coding for an HGD, MAAI, or FAAH, the genes and cDNAs on which they are based, or the nucleic acid constructs according to the invention derived therefrom,

vectors according to the invention or organisms according to the invention as the target for finding inhibitors of HGD, MAAI, or FAAH.

In order to be able to find an efficient inhibitor of HGD, MAAI, or FAAH, it is necessary to have available a suitable test system with which inhibitor — enzyme binding studies can be conducted. In this regard, for example, the complete cDNA sequence of HGD, MAAI, or FAAH is cloned into an expression vector (for example pQE, Qiagen) and overexpressed in *E. coli*. The HGD, MAAI, or FAAH proteins are especially suitable for finding inhibitors that are specific for HGD, MAAI, or FAAH.

Accordingly, the invention relates to a method for finding inhibitors of HGD, MAAI, or FAAH when using the above-mentioned polypeptides, nucleic acids, vectors, or transgenic organisms, wherein the enzyme activity of HGD, MAAI, or FAAH is measured in the presence of a chemical compound and if the enzyme activity decreases compared to the uninhibited activity, then the chemical compound constitutes an inhibitor. For this purpose, HGD, MAAI, or FAAH can be used, for example, in an enzyme test in which the activity of HGD, MAAI, or FAAH is determined in the presence and absence of the active substance under test. From comparison of the two activity determinations, a qualitative and quantitative idea can be obtained about the inhibition behavior of the active substance under test. Using the test system according to the invention, a large number of chemical compounds can be quickly and simply checked for herbicidal properties. The method makes it possible to reproducibly select from a large number of substances specifically those with a stronger effect, in order to subsequently conduct more in-depth tests, familiar to one skilled in the art, with those substances.

Inhibitors of HGD, MAAI, or FAAH are suitable for increasing Vitamin E biosynthesis in a way functionally analogous to what is described above for anti-HGD or anti-MAAI/FAAH nucleic acid sequences. Hence a further subject matter of the invention is to improve Vitamin E production by using inhibitors of HGD, MAAI, or FAAH. Improved production of Vitamin E can have a positive effect on the plant, since these compounds have an important function in protecting the plant from harmful environmental influences (solar radiation, oxygen radicals). In this respect, an increase in Vitamin E production can act as a growth promoter. Hence a further subject matter of the invention is use of inhibitors of HGD, MAAI, or

FAAH, obtained by the method described above, as growth regulators.

Sequences

-	
SEQ ID NO. 1:	Homogentisate 1,2-dioxygenase (HGD) gene from <i>Arabidopsis</i> thaliana
SEQ ID NO. 2:	Homogentisate 1,2-dioxygenase (HGD) cDNA from <i>Arabidopsis</i> thaliana
SEQ ID NO. 3	Homogentisate 1,2-dioxygenase (HGD) polypeptide from Arabidopsis thaliana
SEQ ID NO. 4:	Fumarylacetoacetate hydrolase (FAAH) cDNA from Arabidopsis thaliana
SEQ ID NO. 5:	Fumarylacetoacetate hydrolase (FAAH) polypeptide from Arabidopsis thaliana
SEQ ID NO. 6:	Maleylacetoacetate isomerase (MAAI) gene from <i>Arabidopsis</i> thaliana
SEQ ID NO. 7:	TyrA gene coding for a bifunctional chorismate mutase/ prephenate dehydrogenase
SEQ ID NO. 8:	TyrA polypeptide coding for a bifunctional chorismate mutase/ prephenate dehydrogenase
SEQ ID NO. 9:	Fumarylacetoacetate hydrolase (FAAH) gene from <i>Arabidopsis</i> thaliana.
SEQ ID NO. 10:	Hydroxyphenyl pyruvate dioxygenase (HPPD) cDNA from Arabidopsis thaliana
SEQ ID NO. 11:	Hydroxyphenyl pyruvate dioxygenase (HPPD) polypeptide from Arabidopsis thaliana.
SEQ ID NO. 12:	Homogentisate 1,2-dioxygenase (HGD) cDNA fragment from Brassica napus
SEQ ID NO. 13:	Homogentisate phythyltransferase cDNA from Synechocystis PCC6803
SEQ ID NO. 14:	Homogentisate phythyltransferase polypeptide from <i>Synechocystis</i> PCC6803
SEQ ID NO. 15:	Artificial cDNA optimized for codon usage, coding for hydroxyphenyl pyruvate dioxygenase (HPPDop) from Streptomyces avermitilis
SEQ ID NO. 16:	Hydroxyphenyl pyruvate dioxygenase polypeptide, from Streptomyces avermitilis
SEQ ID NO. 17:	Maleylacetoacetate isomerase (MAAI) cDNA from Arabidopsis thaliana
SEQ ID NO. 18:	Maleylacetoacetate isomerase (MAAI) polypeptide from Arabidopsis thaliana
SEQ ID NO. 19: SEQ ID NO. 20:	γ-Tocopherol methyltransferase cDNA from <i>Arabidopsis thaliana</i> γ-Tocopherol methyltransferase polypeptide from <i>Arabidopsis thaliana</i>

SEQ ID NO. 21:	3-Methyl-6-phytylhydroquinone methyltransferase cDNA from
SEQ ID NO. 22:	Synechocystis PCC6803 3-Methyl-6-phytylhydroquinone methyltransferase polypeptide from
SEQ ID NO. 23:	Synechocystis PCC6803 Goranylagrapyl pyrophosphato oxidereductors oDNA from
SEQ ID NO. 23.	Geranylgeranyl pyrophosphate oxidoreductase cDNA from Nicotiana tabacum.
SEQ ID NO. 24:	Geranylgeranyl pyrophosphate oxidoreductase polypeptide from
SEQ ID NO. 25:	Nicotiana tabacum. Primer (5'-HGD Brassica napus)
CEO ID NO 26.	5'-GTCGACGGNCCNATNGGNGCNAANGG-3'
SEQ ID NO. 26:	Primer (3'-NOS Terminator) 5'-AAGCTTCCGATCTAGTAACATAGA-3'
SEQ ID NO. 27	Primer (5'-35 S Promoter)
SEQ ID NO. 28	5'-ATTCTAGACATGGAGTCAAAGATTCAAATAGA-3' Primer (3'-OCS terminator)
	5'-ATTCTAGAGGACAATĆAGTAAATTGAACGGAG-3'
SEQ ID NO. 29	Primer (5'-MAAI A. thaliana)
	5'-atgtcgacATGTCTTATGTTACCGAT-3'
SEQ ID NO. 30:	Primer (3'-MAAI A. thaliana)
	5'-atggatccCTGGTTCATATGATACA-3'
SEQ ID NO. 31:	Primer (5'-FAAH A. thaliana)
050 15 110 00	5'-atgtcgacGGAAACTCTGAACCATAT-3'
SEQ ID NO. 32:	Primer (3'-FAAH A. thaliana)
050 15 110 00	5'-atggtaccGAATGTGATGCCTAAGT-3'
SEQ ID NO. 33:	Primer (3'-HGD Brassica napus)
CEO ID NO. 24.	5'-GGTACCTCRAACATRAANGCCATNGTNCC-3'
SEQ ID NO. 34:	Primer (5'-legumin promoter) 5'-GAATTCGATCTGTCGTCTCAAACTC-3'
SEQ ID NO. 35:	Primer (3'-legumin promoter)
3EQ 1D 110. 33.	5'-GGTACCGTGATAGTAAACAACTAATG-3'
SEQ ID NO. 36:	Primer (5'-transit nentide)
OEQ 1D 110. 30.	Primer (5'-transit peptide) 5'-ATGGTACCTTTTTTGCATAAACTTATCTTCATAG-3'
SEQ ID NO. 37:	Primer (3'-transit peptide)
5'-	· ·············· (o ···················
,	ATGTCGACCCGGGATCCAGGGCCCTGATGGGTCCCATTTTCC C-3'
SEQ ID NO. 38:	Primer (5'-NOS terminator)
3EQ ID NO. 30.	5'-GTCGACGAATTTCCCCGAATCGTTC-3'
SEQ ID NO. 39:	Primer (3'-NOS terminator II)
OEQ 10 110. 03.	5'-AAGCTTCCGATCTAGTAACATAGA-3'
SEQ ID NO. 40:	Primer (5'-legumin promoter II)
0LQ 1D 1101 101	5'-AAGCTTGATCTGTCGTCTCAAACTC-3'
SEQ ID NO. 41:	Maleylacetoacetate isomerase (MAAI) gene (fragment) from
	Arabidopsis thaliana
SEQ ID NO. 42:	Fumarylacetoacetate hydrolase (FAAH) gene (fragment) from
CEO ID NO. 42	Arabidopsis thaliana
SEQ ID NO. 43.	Primer (5'-35 S promoter)
	5'-ATGAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATAGA-3'

28

SEQ ID NO. 44:

Primer (3'-OCS terminator)

5'-ATGÀATTCGGACAATĆAGTAAATTGAACGGAG-3'

Examples

The invention is explained in more detail in the following exemplified embodiments with reference to the attached figures. Abbreviations with the following meaning are used for this purpose:

A = 35S-Promoter

B = HGD in antisense orientation

C = OCS Terminator

D = Legumin B promoter

E = Transit peptide of FNR

F = HPPDop

G = NOS-Terminator

(HPPD with optimized codon usage) H = MAAI in antisense orientation

I = FAAH in antisense orientation

The direction of the arrows in the figures indicates in each case the reading direction for the corresponding genes.

List of figures:

Figure 1	a flowsheet for the \	Vitamin E∃	biosynthesis	pathway in plants	s;

- Schematic representation of the anti-HGD coding plasmids Figure 2 pBinARHGDanti (I) and pCRScriptHGDanti (II);
- Figure 3 Schematic representation of the HPPDop coding plasmids pUC19HPPDop (III) and pCRScriptHPPDop (IV);
- Figure 4 Schematic representation of the transformation vectors pPTVHGDanti (V) and the bifunctional transformation vector pPTV HPPDop HGD anti (VI), which expresses HPPDop in seeds of transformed plants and simultaneously suppresses expression of endogenous HGD.
- Figure 5 Schematic representation of the transformation vector pPZP200HPPDop (VII).
- Figure 6 Schematic representation of the transformation vectors pGEMT MAAI1 anti (VIII) and pBinAR MAAI1 anti (IX)
- Figure 7 Schematic representation of the transformation vectors pCRScript MAAI1 anti (X) and pZPNBN MAAI1 anti (XI)
- Schematic representation of the transformation vectors [sic] pGEMT Figure 8 FAAH anti (XII)

Figure 9 Schematic representation of the transformation vectors pBinAR FAAH anti (XIII) and pZPNBN FAAH anti (XIV)

General Methods:

Chemical synthesis of oligonucleotides can, for example, be carried out in a known way by the phosphoamidite method (Voet and Voet, 2nd Edition, Wiley Press New York, pp. 896-897). The cloning steps conducted in the context of this invention, such as for example restriction digests, agarose gel electrophoresis, purification of DNA fragments, transfer of nucleic acids to nitrocellulose and nylon membranes, linking DNA fragments, transformation of *E. coli* cells, cultivation of bacteria, phage propagation, and sequence analysis of recombinant DNA were carried out as described in Sambrook et al. (1989) Cold Spring Harbor Laboratory Press; ISBN 0-87969-309-6. Sequencing of the recombinant DNA molecules was performed with a laser fluorescence DNA sequencer from Licor (sales through MWG Biotech, Ebersbach) according to Sanger's method (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467).

Example 1 Cloning hydroxyphenylpyruvate dioxygenase (HPPD) with DNA sequence optimized for expression in *Brassica napus*

The amino acid sequence of hydroxyphenylpyruvate dioxygenase (HPPD) from *Streptomyces avermitilis* (Accession Number U11864, SEQ ID NO:16) was backtranslated to a DNA sequence, taking into consideration the codon usage in *Brassica napus* (rape). The codon usage was determined from the databank at http://www.dna.affrc.go.jp/~nakamura/index.html. The derived sequence was synthesized (SEQ ID NO:15), with attachment of Sall cleavage sites, by ligation of overlapping oligonucleotides followed by PCR amplification (Rouwendal, GJA et al. (1997) PMB 33: 989-999). The correctness of the sequence of the synthetic gene was checked by sequencing. The synthetic gene was cloned into the vector pBluescript II SK+ (Stratagene). (This codon-optimized sequence is also called HPPDop in the following.)

Example 2: Cloning a homogentisate dioxygenase (HGD) from *Brassica napus*

a) Isolation of total RNA from flowers of Brassica napus

Open flowers of *Brassica napus* var. Westa [sic, should be Westar] were harvested and frozen in liquid nitrogen. The material was then pulverized in a mortar and taken up in Z6-Puffer (8 M guanidinium hydrochloride, 20 mM MES, 20 mM EDTA, adjusted to pH 7.0 with NaOH; mixed with 400 ml mercaptoethanol/100 ml Puffer immediately before use). The suspension was then transferred to a reaction vessel and shaken with one volume of phenol/chloroform/isoamyl alcohol 25:24:1. After 10 minutes of centrifuging at 15000 rpm, the supernatant was transferred to a new reaction vessel and the RNA was precipitated with 1/20 volume of 1 N acetic acid and 0.7 volumes of ethanol (absolute). After centrifuging again, the pellet was washed first in 3 M sodium acetate solution and then, after another centrifuging, in 70% ethanol. Then the pellet was dissolved in DEPC-treated water (diethylpyrocarbonate) and the RNA concentration was determined photometrically.

b) Preparation of cDNA from total RNA from flowers of Brassica napus

20 mg of total RNA were first mixed with 3.3 ml of 3 M sodium acetate solution, 2 ml of 1 M magnesium sulfate solution and brought up to a final volume of 10 ml with DEPC-treated water. Then 1 ml RNase-free DNase (Boehringer Mannheim) was added and it was incubated for 45 min at 37 degrees. After removal of the enzymes by shaking with phenol/chloroform/isoamyl alcohol, the RNA was precipitated with ethanol and the pellet was taken up in 100 ml DEPC-treated water. 2.5 mg RNA from this solution was transcribed into cDNA using a cDNA-Kit (Gibco BRL) according to the manufacturer's instructions.

c) PCR-amplification of a partial fragment of HGD from Brassica napus

By comparing the DNA sequences for known homogentisate dioxygenases (HGD) from *Arabidopsis thaliana* (Accession Number U80668), *Homo sapiens* (Accession Number U63008) and *Mus musculus* (Accession Number U58988), an oligonucleotide was derived for a PCR with an Sall restriction cleavage site added to the 5' end and an Asp718 site added to the 3' end. The oligonucleotide at the 5'-end comprises the sequence:

5'-GTCGACGGNCCNATNGGNGCNAANGG-3' (SEQ ID NO:25),

beginning with base 661 of the *Arabidopsis* gene. The oligonucleotide at the 3'-end comprises the sequence:

5'-GGTACCTCRAACATRAANGCCATNGTNCC-3' (SEQ ID NO:33),

beginning with base 1223 of the *Arabidopsis* gene, where N means inosine and R stands for insertion of A or G into the oligonucleotide.

The PCR reaction was carried out with *Taq* polymerase from TAKARA according to the manufacturer's instructions. 0.3 mg cDNA was used as a template. The PCR program was:

1 cycle with: 94°C (1 min)
5 cycles with: 94°C (4 sec), 50°C (30 sec), 72°C (1 min)
5 cycles with: 94°C (4 sec), 48°C (30 sec), 72°C (1 min)
25 cycles with: 94°C (4 sec), 46 degrees (30 sec), 72 degrees (1 min)
1 cycle with: 72 degrees (30 min)

The fragment was purified using NucleoSpin Extract (Machery and Nagel) and cloned into the vector pGEMT (Promega) according to the manufacturer's instructions. The correctness of the fragment was checked by sequencing.

Example 3: Preparation of a plant transformation construct for overexpression of HPPD with optimized DNA sequence (HPPDop) and switching off HGD

To produce plants that express HPPDop in seeds and in which the expression of endogenous HGD is suppressed by an antisense technique, a binary vector was prepared that contains both gene sequences (Figure 4, Construct VI).

a) Preparation of an HPPDop nucleic acid construct

For this purpose, first the components of the HPPDop expression cassette, consisting of legumin B promoter (Accession Number X03677), the transit peptide of ferredoxin:NADP+ oxidoreductase from spinach (FNR; Jansen, T. et al (1988) Current Genetics 13, 517-522) and the NOS terminator (contained in pBI101, Accession Number U12668) were provided with the required restriction cleavage sites by PCR.

The legumin promoter was amplified by PCR from the plasmid plePOCS (Bäumlein, H. et al. (1986) Plant J. 24, 233-239) with the upstream oligonucleotide:

5'-GAATTCGATCTGTCGTCTCAAACTC-3' (SEQ ID NO: 34)

and the downstream oligonucleotide:

5'-GGTACCGTGATAGTAAACAACTAATG-3' (SEQ ID NO: 35)

and cloned into the vector PCR-Script (Stratagene) according to the manufacturer's instructions.

The transit peptide was amplified by PCR from plasmid pSK-FNR (Andrea Babette Regierer, Molecular Genetics Approaches to Modifying Phosphate Utilization Efficiency of Higher Plants, P+H Wissenschaftlicher Verlag, Berlin 1998 ISBN: 3-9805474-9-3) with the 5' oligonucleotide:

5'-ATGGTACCTTTTTTGCATAAACTTATCTTCATAG-3' (SEQ ID NO: 36)

and the 3' oligonucleotide:

5'-ATGTCGACCCGGGATCCAGGGCCCTGATGGGTCCCATTTTCCC-3' (SEQ ID NO: 37)

The NOS terminator was amplified by PCR from the plasmid pBI101 (Jefferson, R.A. et al (1987) EMBO J. 6 (13), 3901-3907) with the 5'-oligonucleotide:

5'-GTCGACGAATTTCCCCGAATCGTTC-3' (SEQ ID NO: 38)

and the 3' oligonucleotide:

5'-AAGCTTCCGATCTAGTAACATAGA-3' (SEQ ID NO: 26)

The amplicon was cloned into the vector pCR-Script (Stratagene) according to the manufacturer's instructions.

For the nucleic acid construct, first the NOS terminator was subcloned as an Sall/HindIII fragment into an appropriately cut pUCI9 vector (Yanisch-Perron, C., et al (1985) Gene 33, 103-119). Then the transit peptide was inserted into this plasmid as an Asp718/Sall fragment. The legumin promoter

was then cloned in as an EccRI/Asp718 fragment. The gene HPPDop was inserted in this construct as an Sall fragment (Figure 3, Construct III).

The finished cassette in pUCI9 was used as a template for a PCR, where the oligonucleotide

5'-AAGCTTGATCTGTCGTCTCAAACTC-3' (SEQ ID NO: 40)

was used for the legumin promoter, and the oligonucleotide

5'-AAGCTTCCGATCTAGTAACATAGA-3' (SEQ ID NO: 39)

was used for the NOS terminator. The amplicon was cloned into pCR-Script and named pCR-ScriptHPPDop (Figure 3, Construct IV).

d) Preparation of an antiHGD nucleic acid construct

To switch off HGD with an antisense technique, the gene fragment was cloned as an Sall/Asp718 fragment into the vector pBinAR (Höfgen, R. and Willmitzer, L. (1990) Plant Sci. 66: 221-230), which contained the 35S promoter and the OCS terminator (Figure 2, Construct I). The construct served as a template for a PCR reaction with the oligonucleotide:

5'-ATTCTAGACATGGAGTCAAAGATTCAAATAGA-31 (SEQ ID NO: 27),

specifically for the 35S promoter sequence;

and the oligonucleotide:

5'-ATTCTAGAGGACAATCAGTAAATTGAACGGAG-3' (SEQ ID NO: 28).

specifically for the OCS terminator sequence.

The amplicon was cloned into the vector pCR-Script (Stratagene) and named pCRScriptHGDanti (Figure 2, Construct II).

c) Preparation of binary vectors

To construct a binary vector for rape transformation, first the construct HGDanti from pCRScriptHGDanti was cloned as an Xbal fragment into the vector pPTV (Becker, D.,(1992) PMB 20, 1195-1197) (Figure 4, Construct V). The construct LegHPPDop from pCRScriptHPPDop was inserted into this plasmid as an HindIII

fragment. This plasmid was named pPTVHPPDopHGDanti (Figure 4, Construct VI),

Example 4:

Preparation of constructs for cotransformation for overexpression of HPPDop and switching off HGD in *Brassica napus* plants

For cotransformation of plants with HPPDop and antiHGD, the construct legumin B promoter/transit peptide/HPPDop/NOS from the vector pCRScriptHPPDop (Figure 3, Construct IV) was excised as an HindIII fragment and inserted into the appropriately cut vector pPZP200 (Hajdukiewicz, P. et al., (1994) PMB 25(6): 989-94) (Figure 5, Construct VII). Later this plasmid was used for cotransformation of plants together with the vector pPTVHGDanti (Figure 4, Construct V) from Example 3c.

Example 5:

Cloning a genomic fragment of maleylacetoacetate isomerase from *Arabidopsis* thaliana

a) Isolation of genomic DNA from leaves of A. thaliana:

The extraction buffer used had the following composition:

- 1 Volume DNA extraction buffer (0.35 M sorbitol, 0.1 M Tris, 5 mM EDTA, pH 8.25 HCl)
- 1 Volume Nuclei Lysis buffer (0.2 M Tris-HCl, pH 8.0, 50 mM EDTA, 2 M NaCl, 2% Hexadecyltrimethylammonium bromide (CTAB))
- 0.4 Volumes 5% sodium sarkosyl
- 0.38 g/100 ml sodium bisulfite

100 mg of leaf material of *A. thaliana* was harvested and frozen in liquid nitrogen. The material was then pulverized in a mortar and taken up in 750 µl extraction buffer. The mixture was heated for 20 min at 65°C and then shaken with one volume of chloroform/isoamyl alcohol (24:1). After centrifuging for 10 min at 10000 rpm in an Heraeus Picofuge, the supernatant was mixed with one volume of isopropanol and the DNA precipitating was pelletized again for 5 minutes at 10000 rpm. The pellet was washed in 70% ethanol, dried at room temperature for 10 min, and then dissolved in 100 ul TE-RNAse

buffer (10 mM Tris HCl pH 8. 0, 1 mM EDTA pH 8.0, 100 mg/l RNase).

b) Cloning the gene for MAAI from Aribidopsis thaliana

Using the protein sequence of mouse MAAI (Mus musculus), a BLAST search in the NCBI databank (http://www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST/) was used to identify the MAAI gene from A. thaliana (GenBank Accession Number AAC78520.1). The sequence is annotated in GenBank as a putative glutathione S-transferase. Using the ID numbers of the protein sequence, the corresponding DNA sequence could be determined and the oligonucleotides derived. The oligonucleotides were added respectively to the 5' end, an Sall restriction cleavage site, and to the 3' end, a BamHl cleavage site. The oligonucleotide at the 5'-end comprises the sequence:

5'-atgtcgacATGTCTTATGTTACCGAT-3' (SEQ ID NO: 29)

beginning with base 37 of the cDNA, the first codon, the oligonucleotide at the 3' end comprises the sequence

5'-atggatccCTGGTTCATATGATACA-3' (SEQ ID NO: 30)

beginning with base pair 803 of the cDNA sequence. The PCR reaction was carried out with Tag polymerase (Manufacturer: TaKaRa Shuzo Co. Ltd.) according to the manufacturer's instructions. The mixture had the following composition: 10 µl buffer (20 mM Tris-HCl pH 8.0, 100 mM KCl, 0.1 mM EDTA, 1 mM DTT, 0.5% Tween 20, 0.5 % Nonidet P-40, 50% glycerol),100 pmol each of the two oligonuclides, 20 nM each of dATP, dCTP, dTTP, 2.5 units Taq polymerase, 1 µg genomic DNA, distilled water to 100 µl. The PCR program was:

- 5 cycles with: 94°C (4 sec), 52°C (30 sec), 72°C (1 min) 5 cycles with: 94°C (4 sec), 50°C (30 sec), 72°C (1 min)
- 25 cycles with: 94°C (4 sec, 48°C (30 sec), 72°C (1 min)

The amplified fragment (SEQ ID NO: 41) was purified using NucleoSpin Extract (Machery-Nagel) and was cloned into the vector pGEMTeasy from Promega according to the manufacturer's instructions (Figure 6, Construct VIII). The correctness of the fragment was checked by sequencing. Using the restriction cleavage sites added to the sequence by the primer, the gene was cloned as an Sall/BamHI fragment into the appropriately cut vector BinAR (Höfgen, R. and Willmitzer, L., (1990) Plant Sci. 66: 221-230) (Figure 6, Construct IX). This contains the 35S promoter of the cauliflower mosaic virus

and the OCS termination sequence. The construct served as a template for a PCR reaction with the oligonucleotide

5'-ATGAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATAGA-3' (SEQ ID NO: 43)

specifically for the 35S promoter sequence, and with the oligonucleotide

5'-ATGAATTCGGACAATCAGTAAATTGAACGGAG-3' (SEQ ID NO: 44)

specifically for the OCS terminator. An EcoRI recognition sequence was added to both oligonucleotides. The PCR was carried out with Pfu Polymerase (Manufacturer: Stratagene). The mixture had the following composition: 10 µl buffer (200 mM Tris HCI, pH 8.8, 20 mM MgSO₄, 100 mM KCI, 100 mM Ammonium sulfate, 1% Triton X-100, 1 g/l nuclease-free BSA),100 pmol each of the two oligonucleotides, 20 nM each of dATP, dCTP, dGTP, dTTP, 2.5 units Pfu polymerase, 1 ng plasmid DNA, distilled water to 100 µl. The PCR program was:

- 5 cycles with: 94°C (4 sec), 52°C (30 sec), 72°C (2 min) 5 cycles with: 94°C (4 sec), 50°C (30 sec) , 72°C (2 min)
- 25 cycles with: 94°C (4 sec), 48°C (30 sec), 72°C (2 min)

The PCR fragment was purified using NucleoSpin Extract (Machery-Nagel) and was cloned into the vector pCR-Script (Stratagene) (Figure 7, Construct X).

Example 6: Constructing binary vectors

To construct a binary vector for Arabidopsis and rape transformation, the construct from the vector PCR-Script was cloned as an EcoRI fragment into the vector pZPNBN. pZPNBN is a pPZP200 derivative (Hajdukiewicz, P. et al., (1994) PMB 25(6): 989-94), to which phosphinotricin resistance under the control of the NOS promoter had been added previously in front of the NOS terminator. (Figure 7. Construct XI)

Example 7. Cloning a genomic fragment of fumarylacetoacetate isomerase from Arabidopsis thaliana

A BLAST search was carried out using the protein sequence of FAAH from Emericella nidulans, and a protein sequence from A. thaliana was identified with 59% homology. FAAH from A. thaliana has Accession Number AC002131. Using the ID Number of the protein sequence, the DNA sequence could be determined and the oligonucleotides derived.

An Sall restriction cleavage site was added to the 5' oligonucleotide and an Asp718 cleavage site was added to the 3' oligonucleotide. The oligonucleotide at the 5' end of FAAH comprises the sequence:

5'-atgtcgacGGAAACTCTGAACCATAT-3' (SEQ ID NO: 31)

beginning with base 40258 of BAC F12F1, the oligonucleotide at the 3' end comprises the sequence

5'-atggtaccGAATGTGATGCCTAAGT-3' (SEQ ID NO: 32)

beginning with base pair 39653 of BAC. The PCR reaction was carried out with *Taq* polymerase (Manufacturer: TaKaRa Shuzo Co. Ltd.). The mixture had the following composition: 10 µl buffer (20 mM Tris-HCl pH 8.0, 100 mM KCl, 0.1 mM EDTA, 1 mM DTT, 0.5% Tween 20, 0.5 % Nonidet P-40, 50% glycerol),100 pmol each of the two oligonuclides, 20 nM each of dATP, dCTP, dGTP, dTTP, 2.5 units *Taq* polymerase, 1 µg genomic DNA, distilled water to 100 µl. The PCR program was:

- 5 cycles with: 94°C (4 sec), 52°C (30 sec), 72°C (1 min)
- 5 cycles with: 94°C (4 sec), 50°C (30 sec), 72°C (1 min)
- 25 cycles with: 94°C (4 sec), 48°C (30 sec), 72°C (1 min)

The fragment ((SEQ ID NO: 42) was purified using NucleoSpin Extract (Machery-Nagel) and was cloned into the vector pGEMTeasy from Promega according to the manufacturer's instructions (Figure 8, Construct XII).

The correctness of the fragment was checked by sequencing. Using the restriction cleavage sites added to the sequence by the primer, the gene was cloned as an Sall/Asp718 fragment into the appropriately cut vector BinAR (Höfgen, R. and Willmitzer, L., Plant Sci. 66: 221-230, 1990). This contains the 35S promoter of the cauliflower mosaic virus and the OCS termination sequence (Fig. 9, Construct XIII).

To construct a binary vector for *Arabidopsis* and rape transformation, the construct from the vector pBinAR was cloned as an EcoRI/HindIII fragment into the vector pZPNBN. pZPNBN is a pPZP200 derivative ((Hajdukewicz, P. et al., Plant Molecular Biology, 25; 989-994, 1994), to which phosphinotricin resistance, under the control of the NOS promoter, had been added previously in front of the NOS terminator.

38

Example 8: Preparation of transgenic *Arabidopsis thaliana* plants

Wild-type Arabidopsis thaliana plants (cv. Columbia) were transformed with the Agrobacterium tumefaciens strain (EHA105) based on a modified vacuum infiltration method of Clough and Bent (Clough, S. and Bent A. , Plant J. 16 (6); 735-43, 1998) and of Bechtold et al. (Bechtold, N. et al., C.R. Acad Sci Paris. 1144(2): 204-212, 1993). The Agrobacterium tumefaciens cells used had been transformed previously with the plasmids pZPNBN-MAAlanti or pZPNBN-FAAHanti.

Seeds of the primary transformants were screened for phosphinotricin resistance by planting the seeds and spraying the embryos with the herbicide Basta (phosphinotricin). There were isolated Basta-resistant embryos, and as fully developed plants they were used for biochemical analysis.

Example 9: Preparation of transgenic rape (Brassica napus) plants

Preparation of transgenic rape plants was guided by a protocol of Bade, J.B. and Damm, B. (Bade, J.B. and Damm, B. (1995) in: Gene Transfer to Plants, Potrykus, I. and Spangenberg, G., eds, Springer Lab Manual, Springer Verlag, 1995, 30-38), where the composition of the media and buffer used is also given.

Transformation was conducted with *Agrobacterium tumefaciens* strain EHA105. Either plasmid pPTVHPPDopHGDanti (Figure 4, Construct VI) or, after cultivation of mixed cultures of *Agrobacteria* with plasmids pPTVHGDanti (Figure 4, Construct V) and pPZP200HPPDop (Figure 5, Construct VII) [those plasmids?] were used. The outer surface of seeds of *Brassica napus* var. Westar were sterilized with 70% Ethanol (v/v), washed for 10 minutes at 55°C in water, in 1% hypochlorite solution (25% v/v Teepol, 0.1 % v/v Tween 20), incubated for 20 minutes, and washed six times with sterile water (for 20 minutes each). The seeds were dried on filter paper for three days, and 10-15 seeds were germinated in a glass flask with 15 ml germination medium. The roots and apices were removed from several embryos (about 10 cm long) and the remaining hypocotyls were cut into pieces about 6 mm long. Approximately 600 explants obtained in this way were washed for 30 minutes with 50 ml basal medium and transferred to a 300 ml flask. After addition of 100 ml callus induction medium, the cultures were incubated for 24 hours at 100 rpm.

Overnight cultures of the *Agrobacterium* strains were set up at 29°C in Luria Broth Medium with kanamycin (20 mg/l), of which 2 ml in 50 ml Luria Broth Medium without kanamycin was incubated for 4 hours at 29°C until a value of OD_{600} [optical density or absorbance at 600 nm] = 0.4-0.5 was achieved. After pelletizing the culture at 2000 rpm for 25 min, the cell pellets were suspended again in 25 ml of basal medium. The concentration of bacteria in the solution was adjusted by adding more basal medium until a value of OD_{600} = 0.3 was achieved. Equal parts of the solutions of both strains were mixed for cotransformation.

The callus induction medium was removed from the rape explants with sterile pipets, 50 ml *Agrobacterium* solution was added, then it was carefully mixed and incubated for 20 min. The Agrobacteria suspension was removed, the rape explants were washed for 1 min with 50 ml of callus induction medium and then 100 ml of callus induction medium was added. Co-cultivation was conducted for 24 h on a rotary shaker at 100 rpm. Co-cultivation was stopped by removing the callus induction medium, and the explants were washed twice for 1 minute each with 25 ml wash medium and twice for 60 min with 100 ml wash medium each at 100 rpm. The wash medium with the explants was transferred to 15 cm petri dishes and the medium was removed with sterile pipets.

For the regeneration, 20-30 explants each were transferred to 90 mm petri dishes containing 25 ml sprout induction medium with phosphinotricin. The petri dishes were sealed with 2 layers of Leukopor [sealing tape] and incubated at 25°C and 2000 lux with a light cycle of 16 hours light / 8 hours dark. Every 12 days, the developing calluses were moved to fresh petri dishes with sprout induction medium. All further steps for regeneration of the entire plants were carried out as described by Bade, J.B and Damm, B. (in: Gene Transfer to Plants, Potrykus, I. and Spangenberg, G., eds, Springer Lab Manual, Springer Verlag, 1995, 30-38).

Example 10: Study of transgenic plants

In order to confirm that Vitamin E biosynthesis in transgenic plants is affected by inhibition of HGD, MAAI, and/or FAAH, the tocopherol and tocotrienol contents in leaves and seeds were analyzed for plants transformed with the described constructs (*Arabidopsis thaliana*, *Brassica napus*). For this purpose, the transgenic plants were cultivated in the greenhouse and plants expressing antisense RNA of HGD, MAAI, and/or FAAH were studied by Northern Blot analysis.

The tocopherol content and the tocotrienol content was determined in the leaves and seeds of these plants. Digestion of the plant materials was carried out by incubating three times in the Eppendorf shaker at 30°C, 1000 rpm in 100% methanol for 15 minutes, where each time the supernatants obtained were purified. Further incubation steps did not result in any further release of tocopherols or tocotrienols. In order to avoid oxidation, the extracts obtained were analyzed immediately after extraction using a Waters Allience [sic, should be Alliance] 2690 HPLC system. Tocopherols and tocotrienols were separated on a reverse phase column (ProntoSil 200-3-C30, Bischoff) with 100% methanol as the mobile phase and were identified based on Standards (Merck). The detection system was the fluorescence of the substances (excitation 295 nm, emission 320 nm) that was determined using a Jasco FP 920 Fluorescence Detector.

In all cases, the tocopherol or tocotrienol concentration was elevated, compared with untransformed plants, in transgenic plants that additionally expressed a nucleic acid according to the invention.

Claims

- 1. A method for Vitamin E formation by influencing Vitamin E biosynthesis, wherein homogentisate degradation is reduced by decreasing homogentisate 1,2-dioxygenase (HGD) activity, maleylacetoacetate isomerase (MAAI) activity, and/or fumarylacetoacetate hydrolase (FAAH) activity.
- 2. The method according to Claim 1, wherein the MAAI activity and/or the FAAH activity is reduced and at the same time
 - a) conversion of homogentisate to Vitamin E is improved, or
 - b) biosynthesis of homogentisate is improved.
- 3. The method according to Claim 1, wherein the HGD activity is reduced and at the same time
 - a) conversion of homogentisate to Vitamin E is improved, or
 - b) the TyrA gene is overexpressed.
- 4. A method for increased formation of Vitamin E by influencing Vitamin E biosynthesis, wherein
 - a) conversion of homogentisate to Vitamin E and at the same time
 - b) biosynthesis of homogentisate

are improved.

5. The method according to Claims 1 to 3, wherein inhibitors of MAAI, HGD, or FAAH are used in cultivation of a plant organism.

Drawings. Sequences.

REPLACEMENT SHEET (RULE 26)

- 6. A nucleic acid construct, containing a nucleic acid sequence (anti-MAAI/FAAH) capable of reducing the MAAI activity or the FAAH activity, or a functional equivalent thereof.
- 7. A nucleic acid construct according to Claim 6, additionally containing
 - a) a nucleic acid sequence (pro-HG) capable of increasing homogentisate biosynthesis, or a functional equivalent thereof; or
 - b) a nucleic acid sequence (provitamin E) capable of increasing Vitamin E biosynthesis starting from homogentisate, or a functional equivalent thereof; or
 - c) a combination of a) and b).
- 8. A nucleic acid construct, containing a nucleic acid sequence (anti-HGD) capable of inhibition of HGD, or for a functional equivalent thereof.
- 9. A nucleic acid construct according to Claim 8, additionally containing
 - a) a nucleic acid sequence coding for bifunctional chorismate mutase prephenate dehydrogenase enzyme (TyrA) or a functional equivalent thereof; or
 - b) a nucleic acid sequence (provitamin E) capable of increasing Vitamin E biosynthesis starting from homogentisate, or a functional equivalent thereof; or
 - c) a combination of a) and b).
- 10. A nucleic acid construct containing a nucleic acid sequence (pro-HG) capable of increasing biosynthesis of homogentisate (HG), or a functional equivalent thereof, and at the same time a nucleic acid sequence (provitamin E) capable of increasing Vitamin E biosynthesis starting from homogentisate, or a functional equivalent thereof.
- 11. A nucleic acid construct according to Claims 6 to 10, containing an anti-MAAI/FAAH sequence or an anti-HGD sequence, that

- can be transcribed to an antisense nucleic acid sequence capable of inhibiting MAAI/ FAAH activity or HGD activity, or
- causes inactivation of MAAI/FAAH or HGD by homologous recombination, or
- c) ' codes for a binding factor that binds MAAI/FAAH or HGD to the genes and therefore decreases transcription of those genes.
- 12. A nucleic acid construct according to Claims 7 and 10, containing a pro-HG sequence selected from the genes coding for an HPPD, TyrA.
- 13. A nucleic acid construct according to Claims 7, 9, and 10, containing a provitamin E sequence selected from the genes coding for an HPGT, geranylgeranyl oxidoreductase, 2-methyl-6-phytylplastoquinol methyltransferase, γ-tocopherol methyltransferase.
- 14. A recombinant vector, containing
 - a) a nucleic acid construct according to any one of Claims 6 to 13; or
 - b) a nucleic acid coding for an HGD, MAAH [sic, typo for MAAI], or FAAH, as well as functional equivalents thereof, or
 - c) a combination of options a) and b).
- 15. A recombinant vector according to Claim 14, wherein the nucleic acids or nucleic acid constructs are operably linked with a genetic control sequence and that is capable of transcription of sense- or antisense-RNA.
- 16, A transgenic organism, transformed with a nucleic acid construct according to Claims 6 to 13, or a recombinant vector according to Claims 14 or 15.
- 17. A transgenic organism according to Claim 16, selected from among bacteria, yeasts, fungi, mosses, animal and plant organisms.

- 18. Cell cultures, parts, transgenic propagation material, or fruits derived from a transgenic organism according to Claims 16 or 17.
- 19. Use of a transgenic organism according to any one of Claims 16 or 17, or of cell cultures, parts, transgenic propagation material, or fruits derived therefrom according to Claim 18, as foodstuff or animal feed or for isolation of Vitamin E.
- 20, Antibodies, protein-binding, or DNA-binding factors against polypeptides with HGD, MAAI, or FAAH activity, genes or cDNAs thereof.
- 21. Use of polypeptides with HGD, MAAI, or FAAH activity, genes or cDNAs thereof to find inhibitors of HGD, MAAI, or FAAH.
- 22. A method for finding inhibitors of MAAI, HGD, or FAAH, wherein the enzyme activity of MAAI, HGD, or FAAH is measured in the presence of a chemical compound and if the enzyme activity decreases compared to the uninhibited activity, then the chemical compound constitutes an inhibitor.
- 23. Use of inhibitors of HGD, MAAI, or FAAH that can be obtained by a method according to Claim 22, as growth regulators.

1/9

[see German page for figure]

Shikimat pathway

Hydroxyphenyl pyruvate

Phytyl P Geranylgeranyl PP

Homogentisate

Homogentisate 1,2dioxygenase

Maleylacetoacetate

Homogentisate phytyltransferase

2-Methyl phytylhydroquinone

2-Methyl geranylgeranyl-

hydroquinone

Maleylacetoacetate isomerase

Methyltransferase

Fumarylacetoacetate

2,3-Dimethyl-6-phytylhydroquinone 2,3-Dimethyl-6-geranyl-

geranyl hydroquinone

Fumarylacetoacetate hydrolase

γ-Tocopherol

 δ -Tocopherol

γ-Tocotrienol

Fumarate + Acetoacetate

 α -Tocopherol

β-Tocopherol

 α -Tocotrienol

Figure 1

2/9 - 9/9

[see German pages 2/9 through 9/9 for Figures 2-9, in English]

1

SEQUENCE PROTOCOL

<110> SunGene GmbH & Co. KGaA

<120> Improved methods for Vitamin E biosynthesis

[rest of this page in English]

2-22

[see pages 2-22, in English]

23

[German starts mid-page]

Artificial sequence <213>

<220>

<221> <222> CDS

(8) .. (1150)

<220> <221> misc_feature

<222> (1) .. (6)

<223> restriction site

<220>

<221> misc_feature

<222> (1154) .. (1159)

<223> restriction site

<220>

Description of artificial sequence: codon usage optimized cDNA coding for hydroxyphenylpyruvate dioxygenase from *Streptomyces avermitilis* <223>

[rest of page in English]

[see page 24, in English]

[German starts near bottom of page]

<213>

Artificial sequence Description of artificial sequence: codon usage optimized cDNA coding for hydroxyphenylpyruvate dioxygenase from *Streptomyces avermitilis* <223>

[rest of page in English]

26-44

[see pages 26-44, in English]

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. April 2002 (18.04.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/31173 A2

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C12P 17/06, C12N 15/11, 15/29, 15/52, 15/67, 15/74, 15/79, 1/21, 5/04, 5/06, A23L 1/29, 1/302, A01H 5/00, 5/08, 13/00, 15/00
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/10779

(22) Internationales Anmeldedatum:

18. September 2001 (18.09.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 100 46 462.9 19. September 2000 (19.09.2000) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SUNGENE GMBH & CO. KGaA [DE/DE]; 06468 Gatersleben (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GEIGER, Michael [DE/DE]; Neuer Weg 15, 06484 Quedlinburg (DE). EBNETH, Marcus [DE/DE]; Katzbachstr. 36, 10965 Berlin (DE). KUNZE, Irene [DE/DE]; Mühlenweg 11, 06466 Gatersleben (DE).

- (74) Anwalt: DÖRPER, Thomas; Basf Aktiengesellschaft, 67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: IMPROVED METHOD FOR THE BIOSYNTHESIS OF VITAMIN E

(54) Bezeichnung: VERBESSERTE VERFAHREN ZUR VITAMIN E BIOSYNTHESE

(57) Abstract: The invention relates to improved methods for the biosynthesis of vitamin E. Said methods are characterized by the inhibition of the catabolization of homogentisate to maleylacetoacetate and fumarylacetoacetate and then to fumarate and acetoacetate. The invention also relates to the combination of this inhibition with methods that increase the provision of homogentisate or that promote the conversion of homogentisate to vitamin E. The invention further relates to nucleic acid constructs and vectors, which can be used to implement the inventive methods, in addition to transgenic plant organisms produced from said constructs and vectors.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft verbesserte Verfahren zur Biosynthese von Vitamin E. Diese Verfahren sind gekennzeichnet durch eine Inhibition des Abbaus von Homogentisat über Maleylacetoacetat und Fumarylacetoacetat zu Fumarat und Acetoacetat. Erfindungsgemäss ist ferner die Kombination dieser Inhibition mit Verfahren, die die Homogentisatbereitstellung steigern, bzw. die Umsetzung des Homogentisat zu Vitamin E fördern. Erfindungsgemäss sind Nukleinsäurekonstrukte und Vektoren, mit denen die erfindungsgemässen Verfahren realisiert werden können, sowie davon ausgehend erzeugte transgene pflanzliche Organismen.



Verbesserte Verfahren zur Vitamin E Biosynthese

Beschreibung

Die Erfindung betrifft verbesserte Verfahren zur Biosynthese von Vitamin E. Diese Verfahren sind gekennzeichnet durch eine Inhibition des Abbaus von Homogentisat (HG) über Maleylacetoacetat (MAA), Fumarylacetoacetat (FAA) zu Fumarat und Acetoacetat. Erfindungsgemäss ist ferner die Kombination dieser Inhibition mit Verfahren, die die Homogentisatbereitstellung weiter steigern, bzw. die Umsetzung des Homogentisat zu Vitamin E fördern.

15 Homogentisat ist ein bedeutender Stoffwechselmetabolit. Es ist ein Abbauprodukt der Aminosäuren Tyrosin und Phenylalanin. In Mensch und Tier wird Homogentisat weiter zu Maleylacetoacetat, infolge zu Fumarylacetoacetat und dann zu Fumarat und Acetoacetat abgebaut. Pflanzen und andere photosynthesebetreibende Mikro20 organismen verwenden Homogentisat ferner als Ausgangsprodukt für die Synthese von Tocopherolen und Tocotrienolen.

Die in der Natur vorkommenden acht Verbindungen mit Vitamin E-Aktivität sind Derivate des 6-Chromanols (Ullmann's Encyclopedia 25 of Industrial Chemistry, Vol. A 27 (1996), VCH Verlagsgesellschaft, Chapter 4., 478-488, Vitamin E). Die Gruppe der Tocopherole (la-d) weist eine gesättigte Seitenkette auf, die Gruppe der Tocotrienole (2a-d) eine ungesättigte Seitenkette:

1a, α -Tocopherol: $R^1 = R^2 = R^3 = CH_3$ 1b, β -Tocopherol [148-03-8]: $R^1 = R^3 = CH_3$, $R^2 = H$ 40 1c, γ -Tocopherol [54-28-4]: $R^1 = H$, $R^2 = R^3 = CH_3$

1d, δ -Tocopherol [119-13-1]: $R^1 = R^2 = H$, $R^3 = CH_3$

2

$$\begin{array}{c} & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{array}$$

2a, α -Tocotrienol [1721-51-3]: $R^1 = R^2 = R^3 = CH_3$

10 2b, β -Tocotrienol [490-23-3]: $R^1 = R^3 = CH_3$, $R^2 = H$

2c, γ -Tocotrienol [14101-61-2]: $R^1 = H$, $R^2 = R^3 = CH_3$

2d, δ -Tocotrienol [25612-59-3]: $R^1 = R^2 = H$, $R^3 = CH_3$

In der vorliegenden Erfindung werden unter Vitamin E alle acht 15 vorstehend erwähnten Tocopherole und Tocotrienole mit Vitamin-E-Aktivität verstanden.

Diese Verbindungen mit Vitamin-E-Aktivität sind wichtige natürliche fettlösliche Antioxidantien. Ein Mangel an Vitamin E führt 20 bei Menschen und Tieren zu pathophysiologischen Situationen. Epidemiologische Untersuchungen haben ergeben, dass eine Nahrungsergänzung mit Vitamin E das Risiko, an kardiovaskuläre Erkankungen oder Krebs zu erkranken, reduziert. Ferner ist eine positive Wirkung auf das Immunsystem und eine Prävention von generellen altersbedingten Degenerationserscheinungen beschrieben (Traber MG, Sies H; Annu Rev Nutr. 1996;16:321-47). Die Funktion von Vitamin E liegt dabei vermutlich in einer Stabilisierung der biologischen Membranen, sowie in einer Reduktion von freien Radikalen, wie sie zum Beispiel bei der Lipidoxidation von poly-

Die Funktion von Vitamin E in den Pflanzen selber ist kaum untersucht. Es scheint jedoch eventuell eine wichtige Funktion in der Stressreaktion der Pflanze v.a. auf oxidativen Stress zu haben.

35 Erhöhte Vitamin E Spiegel wurden mit erhöhter Stabilität und Lagerfähigkeit von Pflanzenprodukten in Verbindung gebracht. Der Zusatz von Vitamin E zu Tierernährungsprodukten hat einen positiven Effekt auf die Fleischqualität und die Lagerfähigkit von Fleisch und Fleischprodukten bei z.B. Schweinen, Rindern und 40 Geflügel.

Vitamin E-Verbindungen haben daher einen hohen wirtschaftlichen Wert als Zusatzstoffe im Food- und Feed-Bereich, in pharmazeutischen Formulierungen und in kosmetischen Anwendungen.

synthetisiert werden.

In der Natur wird Vitamin E ausschliesslich von Pflanzen und anderen photosynthetisch aktiven Organismen (z.B. Cyanobacterien) synthetisiert. Der Gehalt an Vitamin E variiert stark. Die meisten Grundnahrungsmittelpflanzen (z.B. Weizen, Reis, Mais, Kartofffel) haben einen nur sehr geringen Vitamin E Gehalt (Hess, Vitamin E, α-tocopherol, In Antioxidants in Higher Plants, Herausgeber: R.Ascher and J.Hess, 1993, CRC Press, Boca Raton,

Vitamin E, α-tocopherol, in Antioxidants in higher transfer ausgeber: R.Ascher and J.Hess, 1993, CRC Press, Boca Raton, pp. 111-134). Ölsaaten haben in der Regel einen deutlich höher Vitamin E Gehalt, wobei β-,γ-,δ-Tocopherol dominieren. Die
10 empfohlene Tagesdosis an Vitamin E liegt bei 15-30mg.

Fig. 1 zeigt ein Biosyntheseschema von Tocopherolen und Toco-trienolen.

- 15 Im Verlauf der Biosynthese wird Homogentisinsäure (Homogentisat; HG) an Phytylpyrophosphat (PPP) bzw. Geranylgeranylpyrophosphat gebunden, um die Vorläufer von α-Tocopherol und α-Tocotrienol, das 2-Methyl-phytylhydrochinon bzw. das 2-Methyl-geranylgeranylhydrochinon zu bilden. Durch Methylierungsschritte mit S-Adeno-sylmethionin als Methyl-Gruppen-Donor entsteht zunächst 2,3-Dimethyl-6-phytylhydrochinon, dann durch Zyklisierung γ-Tocopherol und durch nochmalige Methylierung α-Tocopherol. Ferner kann aus 2-Methyl-phythylhydrochinon durch Methylierung β- und δ-Tocopherol
- Über die Erhöhung des Stoffwechselflusses zur Steigerung des Tocopherol- bzw. Tocotrienolgehaltes in transgenen Organismen, beispielsweise in transgenen Pflanzen durch Überexpression einzelner Biosynthesegene ist bisher wenig bekannt.
- WO 97/27285 beschreibt eine Modifikation des Tocopherol-Gehaltes durch verstärkte Expression bzw. durch Herunterregulation des Enzyms p-Hydroxyphenyl-pyruvatdioxygenase (HPPD).
- 35 WO 99/04622 beschreibt Gensequenzen codierend für eine γ-Tocopherol-methyltransferase aus Synechocystis PCC6803 und Arabidopsis thaliana und deren Einbau in transgene Pflanzen.
- WO 99/23231 zeigt. dass die Expression.einer Geranylgeranyloxido-40 reduktase in transgenen Pflanzen eine gesteigerte Tocopherolbiosynthese zur Folge hat.

WO 00/10380 zeigt eine Veränderung der Zusammensetzung an Vitamin E unter Verwendung von 2-Methyl-6-phytylplastoquinol-methyltrans-45 ferase. WO 02/31173 PCT/EP01/10779

4

Shintani and DellaPenna haben gezeigt, dass eine Überexpression der γ -Tocopherolmethyltransferase die Vitamin E Gehalt deutlich steigern kann (Shintani und Dellapenna, Science 282 (5396):2098-2100, 1998).

Alle Reaktionen der Vitamin E Biosynthese laufen über das Homogentisat. Bisherige Untersuchungen haben sich meist auf die Überexpression von Genen der Vitamin E- oder Homogentisat-Biosynthese
beschränkt (siehe oben). Wenig Beachtung wurde bislang den

10 Konkurrenzreaktionen zuteil, die Homogentisat abbauen und so
der Vitamin E Biosynthese entziehen.

Der Abbau von Homogentisat über Maleylacetoacetat und Fumarylacetoacetat zu Fumarat und Acetoacetat ist für nicht photo15 synthetisch aktive Organismen, vor allem tierische Organismen, beschrieben (Fernandez-Canon JM et al., Proc Natl Acad Sci USA. 1995; 92 (20):9132-9136). Tierische Organismen benutzen diesen Stoffwechselweg zum Abbau aromatischer Aminosäuren, die vorwiegend über die Nahrung aufgenommen werden. Seine Funktion und 20 Relevanz in Pflanzen ist hingegen unklar. Die Reaktionen werden durch die Homogentisat-1,2-dioxygenase (HGD; EC-Nr.: 1.13.11.5), die Maleylacetoacetatisomerase (MAAI; EC-Nr.: 5.2.1.2.) und die Fumarylacetoacetathydrolase (FAAH; EC-Nr.: 3.7.1.2) katalysiert.

Das Gen der Homogentisat-1,2-dioxygenase (HGD) aus Arabidopsis thaliana ist bekannt (Genbank Acc.-No. AF130845). Das Gen der Fumarylacetoacetathydrolase aus Arabidopsis thaliana war bereits aufgrund einer Homologie zu der Fumarylacetoacetathydrolase aus Emericella nidulans (gb|L41670) als ähnlich zu derselben
30 annotiert (Genbank Acc.-No. AC002131). Es ist jedoch in dem entsprechenden Genbank-Eintrag ausdrücklich darauf hingewiesen, dass die Annotation allein auf Ähnlichkeit und nicht auf experimentellen Daten beruht. Das Gen der Maleylacetoacetatisomerase (MAAI) aus Arabidopsis war als Gen in der Genbank
35 vorhanden (AC005312), jedoch als eine putative Glutathion-S-Transferase annotiert. Bekannt war eine MAAI aus Emericella nidulans (Genbank Acc.-No. EN 1837).

Tsegaye et al. mutmassen in einem Abstract (Abstract No. 413) zum 1999 Jahrestreffen der American Society of Plant Physiologists (24.-28.07.1999, Baltimore, USA) einen Vorteil in der Kombination einer Kreuzung von HPPD-überexprimierenden Pflanzen mit Pflanzen in denen die HGD durch einen antisense-Ansatz herrunterreguliert wird.

WO 02/31173 PCT/EP01/10779

5

Trotz einiger Erfolge besteht weiterhin Bedarf an einer Optimierung der Vitamin E Biosynthese. Der Erfindung lag die Aufgabe
zugrunde, weitere Verfahren zur Verfügung zu stellen, die den
Vitamin E-Biosyntheweges beeinflussen und damit zu weiter vor5 teilhaften transgenen Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Vitamin E
führen.

Die Aufgabe wurde durch Identifikation des Homgentisat-Maleylacetoacetat-Fumarylacetoacetat-Fumarat Abbauweges als wesent10 licher Konkurrenzweg zu dem Vitamin E-Biosynthesewegs gelöst. Es wurde gefunden, dass eine Inhibition dieses Abbauweges zu einer Optimierung der Vitamin E-Biosynthese führt.

Ein erster Gegenstand der Erfindung betrifft daher Verfahren zu
15 einer Vitamin E Produktion durch Reduktion der HGD, MAAI bzw.
FAAH Aktivität. Als besonders vorteilhaft erweist sich eine
Kombination der beschriebenen Inhibition des Homogentisat-Abbauweges mit anderen Verfahren, die zu einer verbesserten Vitamin E
Biosynthese führen, indem sie die Umsetzung vom Homogentisat zu
20 Vitamin E fördern. Dies kann durch eine erhöhte Zuverfügungstellung von Reaktionspartnern oder durch eine erhöhte Umsetzung
des Homogentisates mit eben diesen realisiert werden. Beispielhaft lässt sich dieser Effekt mit einer Überexpression der Homogentisatphythyltransferase (HGPT), Geranylgeranyloxidoreduktase,
25 der 2-Methyl-6-phytylplastoquinol-methyltransferase oder der
γ-Tocopherol-methyltransferase erreichen.

Vorteilhaft ist ferner eine Kombination mit Genen die die Homogentisatbildung födern, wie zum Beispiel der HPPD oder dem TyrA-30 Gen.

Die Inhibition des Abbauweges vom Homogentisat, über Maleylacetoacetat und Fumarylacetoacetat zum Fumarat und Acetatoacetat kann auf vielfältige Art und Weise realisiert werden.

Ein Gegenstand der Erfindung betrifft Nukleinsäurekonstrukte, die wenigstens eine Nukleinsäuresequenz (anti-MAAI/FAAH), welche zu einer Inhibition des Maleylacetoacetat-Fumarylacetoacetat-Fumarat Weges befähigt ist, oder ein funktionales Äquivalent davon ent-40 halten.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft oben beschriebene Nukleinsäurekonstrukte, die neben der anti-MAAI/FAAH Nukleinsäuresequenz zusätzlich wenigstens eine Nukleinsäuresequenz (pro-HG), welche zu einer Steigerung der Biosynthese von Homogentisat (HG) befähigt ist, oder ein funktionales Äquivalent davon oder wenigstens eine Nukleinsäuresequenz (pro-VitaminE), welche

PCT/EP01/10779

6

zu einer Steigerung der Vitamin E Biosynthese ausgehend vom Homogentisat befähigt ist, oder ein funktionales Äquivalent davon oder eine Kombination von pro-HG und pro-VitaminE bzw. ihrer funktionellen Äquivalente enthalten.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft Nukleinsäurekonstrukte, die eine Nukleinsäuresequenz (anti-HGD) enthalten, welche zu einer Inhibition der Homogentisat-1,2-dioxygenase (HGD) befähigt ist, oder für ein funktionales Äquivalent davon.

Ferner betrifft die Erfindung besagte anti-HGD Nukleinsäurekonstrukte, die neben der anti-HGD Nukleinsäuresequenz zusätzlich
wenigstens eine Nukleinsäuresequenz, die für eine bifunktionale
Chorismatmutase-Prephenatdehydrogenase (TyrA) oder deren funktionelle Äquivalente, oder wenigstens eine Nukleinsäuresequenz (proVitamin E), welche zu einer Steigerung der Vitamin E Biosynthese
ausgehend vom Homogentisat befähigt ist, oder deren funktionale
Äquivalente, bzw. eine Kombination von pro-VitaminE und TyrASequenzen oder deren funktionellen Äquivalenten enthalten.

TyrA kodiert für ein bifunktionale Chorismatmutase-Prephenatdehydrogenase aus E.coli, eine Hydroxyphenylpyruvatsynthase, dass die enzymatischen Aktivitäten einer Chorismatmutase und Prephenatdehydrogenase beinhaltet, und Chorismat zu Hydroxyphenylpyruvat, dem Homogentisatedukt, umsetzt (Christendat D, Turnbull JL. Biochemistry. 1999 Apr 13;38(15):4782-93; Christopherson RI, Heyde E, Morrison JF. Biochemistry. 1983 Mar 29;22(7):1650-6.).

Ferner betrifft die Erfindung Nukleinsäurekonstrukte, die wenig30 stens eine Nukleinsäureseguenz (pro-HG), welche zu einer Steigerung der Homogentisat (HG) Biosynthese befähigt ist, oder ein
funktionales Äquivalent davon, und wenigstens eine Nukleinsäuresequenz (pro-Vitamin E), welche zu einer Steigerung der Vitamin E
Biosynthese ausgehend vom Homogentisat befähigt ist, oder ein
35 funktionales Äquivalent davon, enthalten.

Erfindungsgemäss sind weiterhin funktionelle Analoga der oben erwähnten Nukleinsäurekonstrukte. Funktionelle Analoga meint hier zum Beispiel eine Kombination der einzelnen Nukleinsäuresequenzen

- auf einem Polynukleotid (Mehrfachkonstrukte)
- auf mehreren Polynukleotiden in einer Zelle (Kotransformation)

40

WO 02/31173

 durch Kreuzung verschiedener transgener Pflanzen, die jeweils mindestens eine der besagten Nukleotidsequenzen enthalten.

Bevorzugt sind die in den Nukleinsäurekonstrukte enthaltenen 5 Nukleinsäuresequenzen funktionell mit genetischen Kontroll-sequenzen verbunden.

Die erfindungsgemässe Transformation von Pflanzen mit einem pro-HG kodierenden Konstrukt führt zur Steigerung der Homogenti10 satbildung. Durch gleichzeitige Transformation mit anti-HGD bzw. anti-MAAI/FAAH, insbesondere dem anti-MAAI Konstrukt, wird ein unerwünschter Abfluss dieses Metaboliten vermieden. Eine erhöhte Homogentisatmenge steht in der transgenen Pflanze somit zur Bildung von Vitamin E, zum Beispiel von Tocopherolen, über die 15 Intermediate Methyl-6-phytylquinol und 2,3-Dimethyl-phytylquinol (vgl. Fig. 1), zur Verfügung. Sowohl pro-HG als auch anti-MAAI/FAAH oder anti-HGD führen zu einer erhöhten Homogentisatbereitstellung zur Vitamin E-Biosynthese. Die Umsetzung von Homogentisat zu Vitamin E kann durch eine kombinierte Transformation mit einem 20 pro-VitaminE kodierenden Konstrukt verbessert werden und erhöht weiterhin die Biosynthese von Vitamin E.

"Steigerung" der Homogentisat-Biosynthese ist in diesem Zusammenhang weit auszulegen und umfasst die Erhöhung der Homogentisat

25 (HG)-Biosyntheseaktivität in der mit einem erfindungsgemässen pro-HG Konstrukt transformierten Pflanze oder dem Pflanzenteil oder Gewebe. Erfindungsgemäss sind verschiedene Strategien zur Erhöhung der HG-Biosyntheseaktivität umfasst. Der Fachmann erkennt, dass eine Reihe verschiedener Methoden zur Verfügung

30 steht, um die HG-Biosyntheseaktivität in gewünschter Weise zu beeinflussen. Die infolge beschriebenen Verfahren sind insofern beispielhaft und nicht einschränkend zu verstehen.

Die erfindungsgemäss bevorzugte Strategie umfasst die Verwendung 35 einer Nukleinsäuresequenz (pro-HG), die transkribiert und zu einem Polypeptid translatiert werden kann, das die HG-Biosyntheseaktivität steigert. Beispiele für derartige Nukleinsäuresequenzen sind die p-Hydroxyphenylpyruvatdioxygenase (HPPD) aus verschiedenen Organismen oder das bakterielle TyrA-Genprodukt. Neben der beschriebenen künstlichen Expression von bekannten Genen, kann man auch deren Aktivität durch Mutagenese der Polypeptidsequenz erhöhen. Ferner ist eine gesteigerte Transkription und Translation der endogenen Gene zum Beispiel durch Verwendung künstlicher Transkriptionsfaktoren vom Typ der Zinkfingerproteine zu erreichen (Beerli RR et al., Proc Natl Acad Sci U S A. 2000; 97 (4):1495-500). Diese Faktoren lagern sich in der regulatorischen Bereichen der endogenen Gene an und bewirken, je nach Ge-

staltung des Faktors, eine Expression oder Repression des endogenen Gens.

Besonders bevorzug für pro-HG ist die Verwendung der durch 5 Nukleinsäuren, die für Polypeptide gemäss SEQ ID NO: 8, 11 oder 16 kodieren, besonders bevorzugt Nukleinsäuren mit den durch SEQ ID NO: 7, 10 oder 15 beschriebenen Sequenzen.

Analog ist die "Steigerung" der Vitamin E Biosyntheseaktivität

10 zu verstehen, wobei hier Gene zum Einsatz kommen, deren Aktivität
die Umsetzung von Homogentisat zu Vitamin E (Tocopherolen, Tocotrienolen) oder die Synthese von Reaktionspartnern des Homogentisats, wie zum Beispiel des Phytylpyrophosphat oder Geranylgeranylpyrophosphat, fördert. Beispielhaft seien genannt die

15 Homogentisat-phytyltransferase (HGPT), Geranylgeranyloxidoreduktase, 2-Methyl-6-phytylplastoquinol-methyltransferase
und γ-Tocopherol-methyltransferase. Besonders bevorzug ist
die Verwendung von Nukleinsäuren, die für Polypeptide gemäss
SEQ ID NO: 14, 20, 22 oder 24 kodieren, besonders bevorzugt

20 sind mit den durch SEQ ID NO: 13, 19, 21 oder 23 beschriebenen
Sequenzen.

"Inhibition" ist im Zusammenhang mit anti-MAAI/FAAH bzw. anti-HGD weit auszulegen und umfasst die teilweise oder im wesentlichen 25 vollständige, auf unterschiedliche zellbiologische Mechanismen beruhende Unterbindung oder Blockierung der MAAI/FAAH- bzw. HGD-Enzymaktivität in der mit einem erfindungsgemässen anti-MAAI/FAAH- bzw. anti-HGD-Konstrukt transformierten Pflanze oder dem Pflanzenteil oder Gewebe. Eine Inhibition im Sinne der Erfindung 30 umfasst auch eine mengenmässige Verringerung von aktiver HGD, MAAI oder FAAH in der Pflanze, bis hin zu einem im wesentlichen vollständigen Fehlen von HGD, MAAI oder FAAH-Protein (d.h. fehlende Nachweisbarkeit von HGD bzw. MAAI oder FAAH-Enzymaktivität oder fehlende immunologische Nachweisbarkeit von HGD, MAAI oder

Erfindungsgemäss sind verschiedene Strategien zur Verringerung oder Inhibition der HGD bzw. MAAI oder FAAH-Aktivität umfasst.

Der Fachmann erkennt, dass eine Reihe verschiedener Methoden zur Verfügung steht, um die HGD bzw. MAAI oder FAAH-Genexpression oder Enzymaktivität in gewünschter Weise zu beeinflussen.

Die erfindungsgemäss bevorzugte Strategie umfasst die Verwendung einer Nukleinsäuresequenz (anti-MAAI/FAAH bzw. anti-HGD), welche 45 zu einer antisense-Nukleinsäuresequenz transkribierbar ist, die zur Inhibition der HGD- bzw. MAAI/FAAH-Aktivität befähigt ist, z.B. indem sie die Expression von endogener HGD bzw. MAAI oder FAAH inhibiert.

Die erfindungsgemässen anti-HGD bzw. anti-MAAI/FAAH-Nukleinsäure-5 sequenzen können gemäss einer bevorzugten Ausführungsform die in antisense-Orientierung insertierte kodierende Nukleinsäuresequenz der HGD (anti-HGD) bzw. MAAI oder FAAH (anti-MAAI/FAAH) oder funktional äquivalente Fragment der jeweiligen Sequenzen enthalten.

Besonders bevorzugte anti-HGD-Nukleinsäuresequenzen umfassen Nukleinsäuresequenzen, welche für Polypeptide enthaltend eine Aminosäuresequenz gemäss SEQ ID NO: 3 oder funktionelle Äquivalente davon kodieren. Besonders bevorzug sind Nukleinsäuresequenzen gemäss SEQ ID NO: 1, 2 oder 12 oder funktionelle Äquivalente davon.

Besonders bevorzugte anti-MAAI/FAAH-Nukleinsäuresequenzen umfassen Nukleinsäuresequenzen, welche für Polypeptide ent20 haltend eine Aminosäuresequenz gemäss SEQ ID NO: 5 und 18 oder funktionelle Äquivalente davon kodieren. Besonders bevorzug sind Nukleinsäuresequenzen gemäss SEQ ID NO: 4, 6, 9 oder 17 oder funktionelle Äquivalente davon, ganz besonders bevorzugt sind die mit SEQ ID NO: 41 oder 42 wiedergegebenen Teilsequenzen oder 25 deren funktionelle Äquivalente.

Eine bevorzugte Ausführungsform der erfindungsgemässen Nukleinsäuresequenzen umfasst ein HGD-, MAAI- oder FAAH- Sequenzmotiv
gemäss SEQ ID NO: 1, 2, 4, 6, 9, 12, 17, 41 oder 42 in antisense30 Orientierung. Dies führt zur vermehrten Transkription von
Nukleinsäuresequenzen in der transgenen Pflanze, welche komplementär zur endogenen kodierenden HGD, MAAI bzw. FAAH-Sequenz oder
einem Teil davon sind und mit dieser auf DNA- oder RNA-Ebene
hybridisieren.

Vorteilhaft kann die antisense-Strategie mit einem Ribozym-Verfahren gekoppelt werden. Ribozyme sind katalytisch aktive RNA Sequenzen, die gekoppelt an die antisense Sequenzen, die Zielsequenzen katalytisch spalten (Tanner NK. FEMS Microbiol Rev. 1999; 40 23 (3):257-75). Dies kann die Effizienz einer anti-sense Strategie erhöhen.

Weitere Methoden zur Inhibition der HGD- bzw. MAAI/FAAH-Expression umfassen die zu Kosuppression führende Überexpression 45 homologer HGD- bzw. MAAI/FAAH-Nukleinsäuresequenzen (Jorgensen et al., Plant Mol. Biol. 1996, 31 (5):957-973), die Induktion des spezifischen RNA-Abbaus durch die Pflanze mit Hilfe eines viralen WO 02/31173 PCT/EP01/10779

10

Expressionssystems (Amplikon) (Angell, SM et al., Plant J. 1999, 20(3):357-362). Diese Methoden werden auch als "post-transcriptional gene silencing" (PTGS) bezeichnet.

- 5 Weitere Methoden sind die Einführung von Nonsense-Mutationen in das Endogen mittels Einführung von RNA/DNA-Oligonukleotiden in die Pflanze (Zhu et al., Nat. Biotechnol. 2000, 18(5):555-558) oder die Generierung von Knockout-Mutanten mit Hilfe von z.B. T-DNA-Mutagenese (Koncz et al., Plant Mol. Biol. 1992,
- 10 20(5):963-976) oder homolger Rekombination (Hohn, B.und Puchta, H, Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1999, 96:8321-8323.). Ferner ist eine Genüberexpression oder -repression auch mit spezifischen DNA-bindenden Faktoren z.B. mit den oben erwähnten Faktoren vom Typus der Zinkfingertranskriptionsfaktoren. Ferner können Fakto-
- 15 ren in eine Zelle eingebracht werden, die das Zielprotein selber inhibieren. Die Protein-bindenden Faktoren können z.B. Aptamere sein (Famulok M, und Mayer G. Curr Top Microbiol Immunol. 1999; 243:123-36).
- 20 Auf die oben beschriebenen Druckschriften und die darin offenbarten Methoden zur Regulation der pflanzlichen Genexpression wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen.

Eine anti-HGD bzw. anti-MAAI/FAAH Sequenz im Sinne der vor-25 liegenden Erfindung ist somit insbesondere ausgewählt unter:

- a) antisense-Nukleinsäuresequenzen;
- b) antisense-Nukleinsäuresequenzen kombiniert mit einem30 Ribozym-Verfahren
 - c) für homologe HGD- bzw. MAAI/FAAH-kodierende und zu Kosuppression führende Nukleinsäuresequenzen
- 35 d) HGD- bzw. MAAI/FAAH-RNA-Abbau bewirkende virale Nukleinsäuresequenzen und Expressionskonstrukte;
 - e) Nonsense-Mutanten von endogenen HGD- bzw. MAAI/FAAH kodierenden Nukleinsäuresequenzen;
 - f) für Knockout-Mutanten kodierende Nukleinsäuresequenzen;
 - g) zu homologer Rekombination geeignete Nukleinsäuresequenzen;

40

WO 02/31173

- h) Nukleinsäuresequenzen kodierend für spezifische DNA- oder Protein-bindende Faktoren mit anti-HGD- bzw. anti-MAAI/ FAAH-Aktivität
- 5 wobei die Expression jeder einzelner dieser anti-HGD bzw. anti-MAAI/FAAH Sequenzen eine "Inhibition" der HGD- bzw. MAAI/FAAH-Aktivität im Sinne der Erfindung bewirken kann. Auch eine kombinierte Anwendung solcher Sequenzen ist denkbar.
- 10 Unter Nukleinsäurekonstrukt oder Nukleinsäuresequenz versteht man erfindungsgemäss beispielsweise eine genomische oder eine komplementäre DNA-Sequenz oder eine RNA-Sequenz sowie halb- oder vollsynthetische Analoga davon. Diese Sequenzen können in linearer oder zirkulären Form, extrachromosomal oder integriert in das
- 15 Genom vorliegen. Die pro-HG, pro-VitaminE, anti-HGD bzw. anti-MAAI/FAAH Nukleotidsequenzen der erfindungsgemässen Konstrukte können synthetisch hergestellt oder natürlich gewonnen werden oder eine Mischung aus synthetischen und natürlichen DNA-Bestandteilen enthalten, sowie aus verschiedenen heterologen HGD, MAAI/
- 20 FAAH, pro-HG oder pro-VitaminE Genabschnitten verschiedener Organismen bestehen. Die anti-HGD bzw. anti-MAAI/FAAH-Sequenz kann von einem oder mehreren Exons oder Introns, insbesondere Exons der HGD, MAAI oder FAAH-Gene abgeleitet sein.
- 25 Ausserdem sind artifizielle Nukleinsäuresequenzen geeignet, solange sie, wie oben beschrieben, die gewünschte Eigenschaft beispielsweise der Erhöhung des VitaminE-Gehaltes in der Pflanze durch Überexpression mindestens eines proHG- und/oder proVitamin E-Gens und/oder Expression einer anti-HGD bzw. MAAI/FAAH-Sequenz
- 30 in Kulturpflanzen vermitteln. Beispielsweise können synthetische Nukleotid-Sequenzen mit Kodons erzeugt werden, die von den zu transformierenden Pflanzen bevorzugt werden. Diese von Pflanzen bevorzugten Kodons können anhand der Kodonnutzung aus Kodons mit der höchsten Proteinhäufigkeit in üblicher Weise bestimmt werden.
- 35 Solche artifiziellen Nukleotid-Sequenzen können beispielsweise durch Rückübersetzung mittels Molecular Modelling konstruierter Proteine, die HGD bzw. MAAI/FAAH- bzw. proHG-Aktivität oder proVitamin E-Aktivität aufweisen oder durch in vitro-Selektion ermittelt werden. Besonders geeignet sind kodierende Nukleotid-
- 40 Sequenzen, die durch Rückübersetzung einer Polypeptidsequenz gemäss der für die Wirtspflanze spezifischen Kodon-Nutzung erhalten wurden. Um unerwünschte pflanzliche Regulationsmechanismen zu umgehen, kann man beispielsweise ausgehend von der Aminosäuresequenz einer bakteriellen pro-HG, zum Beispiel des bakteriellen
- 45 Tyra Gens, und unter Berücksichtigung der pflanzlichen Kodon-Nutzung DNA-Fragmente rückübersetzen und daraus die vollständige, für einen Einsatz in der Pflanze optimierte exogene proHG-Sequenz

herstellen. Daraus wird ein proHG-Enzym exprimiert, welches der pflanzlichen Regulation nicht oder nur unzureichend zugänglich ist, wodurch die Überexpression von Enzymaktivität voll zur Geltung gelangen kann.

- Alle vorstehend erwähnten Nukleotid-Sequenzen sind in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppel-10 helix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896-897) erfolgen. Bei der Präparation eines Nukleinsäurekonstruktes können verschiedene DNA-Fragmente so manipuliert 15 werden, dass eine Nukleotid-Sequenz mit korrekter Leserichtung und korrektem Leseraster erhalten wird. Für die Verbindung der Nukleinsäure-Fragmente untereinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mit Hilfe des 20 Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.
- 25 Funktionale Äquivalente der pro-HG oder pro-VitaminE Sequenzen sind solche Sequenzen, welche trotz abweichender Nukleotidsequenz noch für ein Protein mit den erfindungsgemäss gewünschten Funktionen kodieren, d.h für ein Enzym mit direkt oder indirekt die Homogentisatbildung steigernder Aktivität (pro-HG), bzw. für ein Enzym mit direkt oder indirekt die Umsetzung von Homogentisat zu Vitamin E fördernder Aktivität (pro-Vitamin E).

Funktionale Äquivalente von anti-HGD bzw. anti-MAAI/FAAH umfassen solche Nukleotidsequenzen welche die HGD bzw. MAAI/FAAH-Enzym35 funktion in der transgenen Pflanze in ausreichendem Masse unterbinden. Dies kann z.B. durch Behinderung oder Unterbindung der HGD bzw. MAAI/FAAH-Prozessierung, des Transports von HGD bzw. MAAI/FAAH oder deren mRNA, Hemmung der Ribosomenanlagerung, Hemmung des RNA-Spleissens, Induktion eines RNA-abbauenden Enzyms und/oder Hemmung der Translationselongation oder -termination erfolgen. Ferner ist eine direkte Repression der endogenen Gene durch DNA-bindende Faktoren, zum Beispiel vom Typ der Zinkfinger-Transkriptionsfaktoren, möglich. Auch eine direkte Inhibition der entsprechenden Polypeptide, zum Beispiel durch Aptamere, ist machbar. Verschiedene Beispiele sind oben gegeben.

WO 02/31173 PCT/EP01/10779

Unter einem funktionalen Äquivalent versteht man insbesondere auch natürliche oder künstliche Mutationen einer ursprünglich isolierten für HGD bzw. MAAI/FAAH oder pro-HG oder pro-Vitamin E kodierenden Sequenz, welche weiterhin die gewünschte Funktion zeigen. Mutationen umfassen Substitutionen, Additionen, Deletionen, Vertauschungen oder Insertionen eines oder mehrerer Nukleotidreste. Somit werden beispielsweise auch solche Nukleotidsequenzen durch die vorliegende Erfindung mit umfasst, welche man durch Modifikation der HGD bzw. MAAI/FAAH- bzw. proHG oder proVitamin E-Nukleotidsequenz erhält. Ziel einer solchen Modifikation kann z.B. die weitere Eingrenzung der darin enthaltenen kodierenden Sequenz oder z.B. auch die Einfügung weiterer Restriktionsenzym-Schnittstellen oder die Entfernung überflüssiger DNA sein.

- 15 Wo Insertionen, Deletionen oder Substitutionen, wie z.B.

 Transitionen und Transversionen, in Frage kommen, können an sich
 bekannte Techniken, wie in vitro-Mutagenese, "primer repair",
 Restriktion oder Ligation verwendet werden. Durch Manipulationen,
 wie z.B. Restriktion, "chewing-back" oder Auffüllen von Über20 hängen für "blunt ends" können komplementäre Enden der Fragmente
 für die Ligation zur Verfügung gestellt werden.
- Unter Substitution ist der Austausch einer oder mehrerer Aminosäuren durch eine oder mehrere Aminosäuren zu verstehen. Bevorzugt werden sogenannte konservative Austausche durchgeführt, bei denen die ersetzte Aminosäure eine ähnliche Eigenschaft hat wie die ursprüngliche Aminosäure, beispielsweise Austausch von Gludurch Asp, Gln durch Asn, Val durch Ile, Leu durch Ile, Ser durch Thr.
- Deletion ist das Ersetzen einer Aminosäure durch eine direkte Bindung. Bevorzugte Positionen für Deletionen sind die Termini des Polypeptides und die Verknüpfungen zwischen den einzelnen Proteindomänen.
- Insertionen sind Einfügungen von Aminosäuren in die Polypeptidkette, wobei formal eine direkte Bindung durch ein oder mehrere Aminosäuren ersetzt wird.
- 40 Unter Homologie zwischen zwei Proteinen wird die Identität der Aminosäuren über die jeweils gesamte Proteinlänge verstanden, die durch Vergleich mit Hilfe des Programmalgorithmus GAP (UWGCG, University of Wisconsin, Genetic Computer Group) unter Einstellung folgender Parameter berechnet wird:

WO 02/31173 PCT/EP01/10779

14

Gap Weight: 12 Length Weight: 4

Average Match: 2,912 Average Mismatch: -2,003

Unter einer Sequenz, die eine Homologie von mindestens 20 % 5 auf Nukleinsäurebasis mit der Sequenz SEQ ID NO. 6 aufweist, wird dementsprechend eine Sequenz verstanden, das bei einem Vergleich seiner Sequenz mit der Sequenz SEQ ID NO. 6 nach obigem Programmalgorithmus mit obigem Parametersatz eine Homologie von

10

mindestens 20 % aufweist.

Funktionelle Äquivalente, abgeleitet von einer der in den erfindungsgemässen Nukleinsäurekonstrukten oder Vektoren zum Einsatz kommenden Nukleinsäuresequenzen zum Beispiel durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren bzw. Nukleotiden, haben 15 eine Homologie von mindestens 20 %, bevorzugt 40 %, vorzugsweise mindestens 60 %, bevorzugt mindestens 80 %, besonders bevorzugt mindestens 90 %.

Weitere Beispiele für die in den erfindungsgemässen Nukleinsäure20 konstrukten oder Vektoren zum Einsatz kommenden Nukleinsäuresequenzen lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen,
deren genomische Sequenz bekannt ist, wie beispielsweise aus Arabidopsis thaliana durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen
25 aus Datenbanken leicht auffinden.

Funktionale Äquivalente umfassen auch solche Varianten, deren Funktion, verglichen mit dem Ausgangsgen bzw. Genfragment, abgeschwächt oder verstärkt ist, also beispielsweise solche proHG30 oder proVitamin E-Gene, welche für eine Polypeptid-Variante mit niedrigerer oder höherer enzymatischer Aktivität als der des Ursprungsgens kodieren.

Als weitere geeignete funktionell äquivalente Nukleinsäuresequen35 zen sind Sequenzen zu nennen, welche für Fusionsproteine kodieren, wobei Bestandteil des Fusionsproteins z.B. ein proHG- bzw.
proVitamin E-Polypeptid oder ein funktionell äquivalenter Teil
davon ist. Der zweite Teil des Fusionsproteins kann z.B. ein weiteres Polypeptid mit enzymatischer Aktivität (zum Beispiel ein
40 weiteres proHG- bzw. proVitaminE-Polypeptid oder ein funktionell
äquivalenter Teil davon) sein oder eine antigene Polypeptidsequenz, mit deren Hilfe ein Nachweis der proHG- oder proVitamin E-Expression möglich ist (z.B. myc-tag oder his-tag). Bevorzugt handelt es sich dabei jedoch um eine regulative Proteinse45 quenz, wie z.B. ein Signal- oder Transitpeptid, das das proHGoder proVitamin E-Protein an den gewünschten Wirkort leitet.

40

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft rekombinante Vektoren, die wenigstens ein Nukleinsäurekonstrukt gemäss obiger Definition, eine Nukleinsäuresequenz, die für eine HGD, MAAI oder FAAH kodiert, oder Kombinationen dieser Möglichkeiten umfassen.

Bevorzugt sind die in den Vektoren enthaltenen Nukleinsäuresequenzen oder Nukleinsäurekonstrukte funktionell mit genetischen Kontrollsequenzen verbunden.

- 10 Beispiele erfindungsgemässer Vektoren können Expressionskonstrukte folgenden Typs umfassen:
 - a) 5'-Pflanzenspezifischer Promotor / anti-HGD / Terminator-3'
- 15 b) 5'-Pflanzenspezifischer Promotor / anti-MAAI/FAAH / Terminator-3'
 - c) 5'-Pflanzenspezifischer Promotor / pro-HG / Terminator-3'
- 20 d) 5'-Pflanzenspezifischer Promotor / pro-VitaminE / Terminator-3'

Ausdrücklich betrifft die Erfindung auch Vektoren, die in der Lage sind Polypeptide mit einer HGD, MAAT, oder FAAH Aktivität 25 zu exprimieren. Die für diese Gene kodierenden Sequenzen stammen bevorzugt aus Pflanzen, Cyanobakterien, Moosen, Pilzen oder Algen. Besonders bevorzugt sind die durch für Polypeptide gemäss SEQ ID NO 3, 5 und 18 kodierenden Sequenzen.

- 30 Hierbei können die kodierende pro-HG oder pro-VitaminE Sequenz, sowie die zur Expression von Polypeptiden mit HGD, MAAI, oder FAAH Aktivität dienenden Sequenzen auch durch eine kodierende Sequenz für ein Fusionsprotein aus Transitpeptid und der entsprechenden Sequenz ersetzt sein.
- Bevorzugte Beispiele umfassen Vektoren und können eines der folgenden Expressionskonstrukte enthalten:
 - a) 5'-35S-Promotor / anti-MAAI/FAAH / OCS-Terminator-3'
 - b) 5'-35S-Promotor / anti-HGD / OCS-Terminator-3';
 - c) 5'-DeguminB-Promotor / pro-HG / NOS-Terminator-3'
- 45 d) 5'-LeguminB-Promotor / pro-VitaminE / NOS-Terminator-3'

PCT/EP01/10779

- e) 5'-LeguminB-Promotor / HGD / NOS-Terminator-3'
- f) 5'-LeguminB-Promotor / MAAI / NOS-Terminator-3'
- 5 g) 5'-LeguminB-Promotor / FAAH / NOS-Terminator-3'

Auch hierbei kann die kodierende pro-HG Sequenz oder pro-Vitamin E Sequenz auch durch eine kodierende Sequenz für ein Fusionsprotein aus Transitpeptid und pro-HG oder pro-VitaminE ersetzt 10 sein.

Für die erfindungsgemässen vorteilhaften Verfahren zur Optimierung der Vitamin E Biosynthese kann eine Kotransformation
mit mehr als einem der oben genannten Beispiele a.) bis g.)

15 erforderlich sein. Ferner kann die Transformation mit einem oder
mehr Vektoren, die jeweils eine Kombination der oben genannten
Konstrukte enthalten, vorteilhaft sein. Bevorzugte Beispiele
umfassen Vektoren, enthaltend folgende Konstrukte:

- 20 a) 5'-35S-Promotor/ anti-MAAI/FAAH / OCS-Terminator / LeguminB-Promotor / pro-HG / NOS-Terminator-3';
 - b) 5'-35S-Promotor/ anti-MAAI/FAAH / OCS-Terminator / LeguminB-Promotor / pro-VitaminE / NOS-Terminator-3';

25

- c) 5'-35S-Promotor/ anti-HGD / OCS-Terminator / LeguminB-Promotor / pro-VitaminE / NOS-Terminator-3';
- d) 5'-35S-Promotor/ pro-HG / OCS-Terminator / LeguminB30 Promotor / pro-VitaminE / NOS-Terminator-3';

Die Konstrukte a) bis d) erlaubt die gleichzeitige Transformation der Pflanze mit pro-HG bzw. pro-VitaminE und anti-HGD bzw. anti-MAAI/FAAH .

35

Unter Verwendung der oben zitierten Rekombinations- und Klonierungstechniken können die Nukleinsäurekonstrukte in geeignete
Vektoren kloniert werden, die ihre Vermehrung, beispielsweise
in E. coli, ermöglichen. Geeignete Klonierungsvektoren sind u.a.

- 40 pBR332, pUC-Serien, M13mp-Serien und pACYC184. Besonders geeignet sind binäre Vektoren, die sowohl in *E. coli* als auch in Agrobakterien replizieren können.
- Die erfindungsgemässen Nukleinsäurekonstrukte werden bevorzugt in 45 geeignete Transformationsvektoren insertiert. Geeignete Vektoren sind unter anderem in "Methods in Plant Molecular Biology and Biotechnology" (CRC Press), Kap. 6/7, S. 71-119 (1993) beschrie-

ben. Vorzugsweise werden sie in einen Vektor, wie beispielsweise pBin19, pBinAR, pPZP200 oder pPTV, kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren. Die mit einem solchen Vektor transformierten Agrobakterien können dann in 5 bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen, wie z.B. von Raps, verwendet werden, indem beispielsweise verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschliessend in geeigneten Medien kultiviert werden. Die Transformation von Pflanzen durch Agro-10 bakterien ist unter anderem bekannt aus F.F. White, Vectors for Gene Transfer in Higher Plants; in Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press, 1993, S. 15 - 38. Aus den transformierten Zellen der verwundeten Blätter bzw. Blattstücke können in bekann-15 ter Weise transgene Pflanzen regeneriert werden, die integriert die oben beschriebenen Nukleinsäurekonstrukte enthalten.

Die in den erfindungsgemässen Nukleinsäurekonstrukten und Vektoren enthaltenen Nukleinsäuresequenzen können mit mindestens einer 20 genetischen Kontrollsequenz funktionell verknüpft sein. Genetische Kontrollsequenzen gewährleisten zum Beispiel die Transkription und Translation in prokaryontischen oder eukaryontischen Organismen. Vorzugsweise umfassen die erfindungsgemässen Konstrukte 5'-stromaufwärts von der jeweiligen kodierenden Sequenz 25 einen Promotor und 3'-stromabwärts eine Terminatorsequenz, sowie gegebenenfalls weitere übliche regulative Elemente, und zwar jeweils funktionell verknüpft mit der kodierenden Sequenz. Unter einer funktionellen Verknüpfung versteht man zum Beispiel die sequentielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Termi-30 nator und ggf. weiterer regulativer Elemente derart, dass jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz oder der antisense-Sequenz bestimmungsgemäss erfüllen kann. Dazu ist nicht unbedingt eine direkte Verknüpfung im chemischen Sinne erforderlich. Genetische Kontrollsequenzen, 35 wie zum Beispiel Enhancer-Sequenzen, können ihre Funktion auch von anderen DNA-Molekülen aus auf die Zielsequenz ausüben.

Beispiele sind Sequenzen, an die Induktoren oder Repressoren binden und so die Expression der Nukleinsäure regulieren. Zusätzlich zu diesen neuen Kontrollsequenzen oder anstelle dieser Sequenzen kann die natürliche Regulation dieser Sequenzen vor den eigentlichen Strukturgenen noch vorhanden sein und gegebenenfalls genetisch verändert worden sein, so dass die natürliche Regulation ausgeschaltet und die Expression der Gene erhöht wurde. Das Nukleinsäurekonstrukt kann aber auch einfacher aufgebaut sein, das heisst, es werden keine zusätzlichen Regulationssignale vor die vorstehend erwähnten Gene insertiert und der natürliche

Promotor mit seiner Regulation wird nicht entfernt. Stattdessen wird die natürliche Kontrollsequenz so mutiert, dass keine Regulation mehr erfolgt und die Genexpression gesteigert wird. Diese veränderten Promotoren können auch allein vor die natürlichen 5 Gene zur Steigerung der Aktivität gebracht werden.

Das Nukleinsäurekonstrukt kann ausserdem vorteilhafterweise eine oder mehrere sogenannte "enhancer Sequenzen" funktionell verknüpft mit dem Promotor enthalten, die eine erhöhte Expression der Nukleinsäuresequenz ermöglichen. Auch am 3'-Ende der DNA-Sequenzen können zusätzliche vorteilhafte Sequenzen insertiert werden, wie weitere regulatorische Elemente oder Terminatoren. Die vorstehend erwähnten Gene können in einer oder mehreren Kopien im Genkonstrukt enthalten sein.

15

Zusätzliche zur funktionellen Verknüpfung bevorzugte aber nicht darauf beschränkte Sequenzen sind weitere, von den Transitpeptid kodierenden Sequenzen verschiedene, Targeting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzellulären Lokalisation im Apoplasten, in der Vakuole, in Plastiden, im Mitochondrium, im Endoplasmatischen Retikulum (ER), im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Kompartimenten; sowie Translationsverstärker wie die 5'-Leadersequenz aus dem Tabak-Mosaik-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987), 8693 -8711), und dergleichen.

25

Als Kontrollsequenzen sind weiterhin solche zu verstehen, die eine homologe oder heterologe Rekombination bzw. Insertion in das Genom eines Wirtsorganismus ermöglichen oder die Entfernung aus dem Genom erlauben. Bei der homologen Rekombination kann zum Bei30 spiel das endogene Gen gänzlich inaktiviert werden. Es kann ferner durch ein synthetisches Gen mit erhöhter und veränderter Aktivität ausgetauscht werden. Methoden wie die cre/lox-Technologie erlauben eine gewebsspezifische, unter Umständen induzierbare Entfernung des Zielgens aus dem Genom des Wirtsorganismus (Sauer 35 B. Methods. 1998; 14(4):381-92). Hier werden bestimmte flankierende Sequenzen dem Zielgen angefügt (lox-Sequenzen), die später eine Entfernung mittels der cre-Rekombinase ermöglichen.

Je nach nachstehend näher beschriebenen Wirtsorganismus oder Aus-40 gangsorganismus, der durch Einbringen der Nukleinsäurekonstrukte in einen genetisch veränderten oder transgenen Organismus überführt wird, eignen sich verschiedene Kontrollsequenzen.

Vorteilhafte Kontrollsequenzen für die erfindungsgemässen
45 Nukleinsäurekonstrukte, für die erfindungsgemässen Vektoren, für
das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung von Vitamin E und
für die nachstehend beschriebenen genetisch veränderten Organis-

men sind beispielsweise in Promotoren wie cos-, tac-, trp-, tet-, lpp-, lac-, lpp-lac-, lacIq-, T7-, T5-, T3-, gal-, trc-, ara-, SP6-, l-PR- oder im l-PL-Promotor enthalten, die vorteilhafter-weise in gram-negativen Bakterien Anwendung finden.

Weitere vorteilhafte Kontrollsequenzen sind beispielsweise in den gram-positiven Promotoren amy und SPO2, in den Hefe- oder Pilz-promotoren ADC1, MFa, AC, P-60, CYC1, GAPDH, TEF, rp28, ADH oder in den Pflanzenpromotoren CaMV/35S [Franck et al., Cell 21(1980) 10 285-294], PRP1 [Ward et al., Plant. Mol. Biol. 22 (1993)], SSU, OCS, LEB4, USP, STLS1, B33, NOS; FBPaseP (WO 98/18940) oder im Ubiquitin- oder Phaseolin-Promotor enthalten.

Als bevorzugte Promotoren für die Nukleinsäurekonstrukte ist

15 grundsätzlich jeder Promotor geeignet, der die Expression von
Genen, insbesondere Fremdgenen, in Pflanzen steuern kann.
Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen
Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvirus entstammt.
Insbesondere bevorzugt ist der CaMV 35S-Promotor aus dem Blumen
20 kohl-Mosaik-Virus (Franck et al., Cell 21 (1980), 285 - 294).
Dieser Promotor enthält bekanntlich unterschiedliche Erkennungssequenzen für transkriptionale Effektoren, die in ihrer Gesamtheit zu einer permanenten und konstitutiven Expression des eingeführten Gens führen (Benfey et al., EMBO J. 8 (1989), 2195-2202).

25 Ein weiteres Beispiel eines geeigneten Promotors ist der
LeguminB-Promotor (Accessionnr. X03677).

Die Nukleinsäurekonstrukte können auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten, durch den die Expression des exogenen

30 Gens in der Pflanze zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert werden kann. Derartige Promotoren, wie z.B. der PRP1 Promotor (Ward et al., Plant. Mol. Biol. 22 (1993), 361-366), ein durch Salicylsäure induzierbarer (WO 95/19443), ein durch Benzolsulfonamid-induzierbarer (EP-A-0388186), ein durch Tetrazyklin-induzierbarer

35 (Gatz et al., (1992) Plant J. 2, 397404), ein durch Abscisinsäure-induzierbarer (EP-A 335528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-induzierbarer (WO 93/21334) Promotor können ebenfalls verwendet werden.

40 Weiterhin sind insbesonders solche Promotoren bevorzugt, die die Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen die Biosynthese von Vitamin E bzw. dessen Vorstufen stattfindet oder in denen die Produkte vorteilhafterweise akkumuliert werden. Insbesondere zu nennen sind Promotoren für die ganze Pflanze aufgrund konstitutiver Expression, wie beispielsweise der CaMV Promotor, der OCS Promotor aus Agrobacterium (Octopin Synthase), der NOS Promotor aus Agrobacterium (Nopalin synthase), der Ubi-

quitin Promotor, Promotoren vakuolärer ATPase Untereinheiten oder der Promotor eines Prolin-reichen Proteins aus Weizen (WO 91/13991). Insbesondere zu nennen sind Promotoren, die eine blattspezifische Expression gewährleisten. Zu nennen sind der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel (WO 97/05900), der SSU Promotor (small subunit) der Rubisco (Ribulose-1,5-bisphosphatcarboxylase) oder der ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al., EMBO J. 8 (1989), 2445 - 245). Beispiele für samenspezifische Promotoren sind der Phaseolin-Promotor (US 5504200), der USP-Promotor (Baumlein, H. et al., Mol. Gen. Genet. (1991) 225 (3), 459 - 467) oder der LEB4-Promotor (Fiedler, U. et al., Biotechnology (NY) (1995), 13 (10) 1090) zusammen mit dem LEB4-Signalpeptid.

- 15 Weitere geeignete Promotoren sind beispielsweise spezifische Promotoren für Knollen, Speicherwurzeln oder Wurzeln, wie beispielsweise der Patatin Promotor Klasse I (B33), der Promotor des Cathepsin D Inhibitors aus Kartoffel, der Promotor der Stärke Synthase (GBSS1) oder der Sporamin Promotor, fruchtspezifische 20 Promotoren, wie beispielsweise der fruchtspezifische Promotor aus Tomate (EP-A 409625), fruchtreifung-spezifische Promotoren, wie beispielsweise der fruchtreifung-spezifische Promotor aus Tomate (WO 94/21794), blütenspezifische Promotoren, wie beispielsweise der Phytoen Synthase Promotor (WO 92/16635) oder der Promotor des 25 P-rr Gens (WO 98/22593) oder spezifische Plastiden- oder Chromoplasten-Promotoren, wie beispielsweise der RNA-Polymerase Promotor (WO 97/06250) oder auch der Promotor der Phosphoribosylpyrophosphat Amidotransferase aus Glycine max (siehe auch Genbank Accession Nummer U87999) oder ein anderer Nodien-spezifischer 30 Promotor wie in EP-A 249676 können vorteilhaft verwendet werden.
- Prinzipiell können alle natürlichen Promotoren mit ihren Regulationssequenzen wie die oben genannten für das erfindungsgemässe Verfahren verwendet werden. Darüberhinaus können auch synthetische Promotoren vorteilhaft verwendet werden.

Als Kontrollsequenzen geeignete Polyadenylierungssignale sind pflanzliche Polyadenylierungssignale, vorzugsweise solche, die im wesentlichen T-DNA-Polyadenylierungssignale aus Agrobacterium 40 tumefaciens, insbesondere des Gens 3 der T-DNA (Octopin Synthase) des Ti-Plasmids pTiACHS entsprechen (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835 ff) oder funktionelle Äquivalente davon. Beispiele für besonders geeignete Terminatorsequenzen sind der OCS (Octopin-Synthase)-Terminator und der NOS (Nopalin-Synthase)-Terminator.

Die Herstellung eines Nukleinsäurekonstrukts erfolgt beispielsweise durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer geeigneten anti-HGD, anti-MAAI/FAAH, pro-HG, pro-VitaminE, HGD, MAAI, oder FAAH Nukleotidsequenz, gegebenenfalls einer für eine Trans-5 itpeptid kodierenden Sequenz, vorzugsweise ein chloroplastenspezifisches Transitpeptid, welche vorzugsweise zwischen dem Promotor und der jeweiligen Nukleotidsequenz angeordnet ist, sowie einem Terminator- oder Polyadenylierungssignal. Dazu verwendet man gängige Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie 10 beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in 15 Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley Interscience (1987) beschrieben sind.

Wie bereits erwähnt, können auch Nukleinsäurekonstrukte verwen20 det werden, deren DNA-Sequenz für ein pro-HG, pro-VitaminE, HGD,
MAAI, oder FAAH Fusionsproteine kodiert, wobei ein Teil des Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das die Translokation des
Polypeptides steuert. Als Beispiel können genannt werden: Chloroplasten-spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation in
25 die Chloroplasten enzymatisch abgespalten werden.

Bevorzugt werden die pro-HG, pro-VitaminE, HGD, MAAI, oder FAAH-Nukleotidsequenz mit der kodierenden Sequenz eines Pflanzenorganell-spezifischen Transitpeptids funktional verknüpft. Das Tran-30 sitpeptid besitzt dabei vorzugsweise Spezifität für einzelne Zellkompartimente der Pflanze, zum Beispiel den Plastiden, wie zum Beispiel die Chloroplasten, Chromoplasten und/oder Leukoplasten. Das Transitpeptid lenkt die exprimierten Polypeptide an den gewünschten Zielort in der Pflanze und wird nach dessen Er-35 reichen vorzugsweise proteolytisch abgespalten. Die kodierende Transitpeptid-Sequenz befindet sich im erfindungsgemässen Expressionskonstrukt vorzugsweise 5'-stromaufwärts von der kodierenden pro-HG, pro-VitaminE, HGD, MAAI, oder FAAH -Sequenz. Insbesondere ist zu nennen das Transitpeptid, das von der plastidären Nico-40 tiana tabacum Transketolase (TK) oder einem funktionellen Äquivalent dieses Transitpeptids (z.B. dem Transitpeptid der kleinen Untereinheit der RubisCO oder der Ferredoxin: NADP Oxidoreduktase als auch der Isopentenylpyrophosphat Isomerase-2) abgeleitet ist.

45 Ein anderer Gegenstand der Erfindung betrifft transgene Organismen, transformiert mit wenigstens einem erfindungsgemässen Nukleinsäurekonstrukt oder einem erfindungsgemässen Vektor, sowie

Zellen, Zellkulturen, Gewebe, Teile - wie zum Beispiel bei pflanzlichen Organismen Blätter, Wurzeln usw. - oder Vermehrungsgut abgeleitet von solchen Organismen.

- 5 Unter Organismus, Ausgangs- oder Wirtsorganismen werden prokaryontische oder eukaryontische Organismen, wie beispielsweise Mikroorganismen oder pflanzliche Organismen verstanden. Bevorzugte Mikroorganismen sind Bakterien, Hefen, Algen oder Pilze.
- 10 Bevorzugte Bakterien sind Bakterien der Gattung Escherichia, Erwinia, Agrobacterium, Flavobacterium, Alcaligenes oder Cyanobakterien zum Beispiel der Gattung Synechocystis.
- Bevorzug sind vor allem Mikroorganismen, welche zur Infektion 15 von Pflanzen und damit zur Übertragung der erfindungsgemässen Konstrukte befähigt sind. Bevorzugte Mikroorganismus sind solche aus der Gattung Agrobacterium und insbesondere der Art Agrobacterium tumefaciens.
- 20 Bevorzugte Hefen sind Candida, Saccharomyces, Hansenula oder Pichia.

Pflanzliche Organismen im Sinne der Erfindung sind mono- und dikotyle Pflanzen. Die erfindungsgemässen transgenen Pflanzen 25 sind insbesondere ausgewählt unter monokotylen Kulturpflanzen, wie zum Beispiel Getreidearten wie Weizen, Gerste, Hirse, Roggen, Triticale, Mais, Reis oder Hafer, sowie dem Zuckerrohr. Ferner sind die erfindungsgemässen transgenen Pflanzen insbesondere ausgewählt unter dikotylen Kulturpflanzen, wie zum Beispiel

Brassicacae wie Raps, Kresse, Arabidopsis, Kohlarten oder Canola, Leguminosae wie Soja, Alfalfa, Erbse, Bohnengewächsen oder Erdnuss

- 35 Solanaceae wie Kartoffel, Tabak, Tomate, Aubergine oder Paprika, Asteraceae wie Sonnenblume, Tagetes, Salat oder Calendula, Cucurbitaceae wie Melone, Kürbis oder Zucchini, sowie Lein, Baumwolle, Hanf, Flachs, Roter Pfeffer, Karotte, Zuckerrübe und den verschiedenen Baum-, Nuss- und Weinspecies.
- Besonders bevorzug sind Arabodopsis thaliana, Nicotiana tabacum, Tagetes erecta, Calendula vulgaris sowie alle Gattungen und Arten, die sich zur Herstellung von Ölen eignen, wie Ölsaaten (wie zum Beispiel Raps), Nussarten, Soja, Sonnenblume, Kürbis und Erdnuss.

Pflanzliche Organismen im Sinne der Erfindung sind weiterhin weitere photosynthetisch aktive oder zur Vitamin E Synthese befähigte Organismen, wie zum Beispiel Algen oder Cyanobakterien, sowie Moose.

- Bevorzugte Algen sind Grünalgen, wie beispielsweise Algen der Gattung Haematococcus, Phaedactylum tricornatum, Volvox oder Dunaliella.
- 10 Als Transformation wird die Übertragung von Fremdgenen in das Genom eines Organsimus zum Beispiel einer Pflanze bezeichnet. Es werden dabei die beschriebenen Methoden zur Transformation und Regeneration von Pflanzen aus Pflanzengeweben oder Pflanzenzellen zur transienten oder stabilen Transformation genutzt. Geeignete
- 15 Methoden sind die Protoplastentransformation durch Polyethylenglykol-induzierte DNA-Aufnahme, das biolistische Verfahren mit der Genkanone, die sogenannte particle bombardment Methode, die Elektroporation, die Inkubation trockener Embryonen in DNA-haltiger Lösung, die Mikroinjektion und der durch Agrobacterium ver-
- 20 mittelte Gentransfer. Die genannten Verfahren sind beispielsweise in B. Jenes et al., Techniques for Gene Transfer, in: Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press (1993), 128 143 sowie in Potrykus, Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Molec. Biol. 42 (1991),
- 25 205 225) beschrieben. Vorzugsweise wird das zu exprimierende Konstrukt in einen Vektor kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren, beispielsweise pBinl9 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 12 (1984), 8711).
- 30 Die Wirksamkeit der Expression der transgen exprimierten Nukleinsäuren kann beispielsweise in vitro durch Sprossmeristemvermehrung ermittelt werden. Zudem kann eine in Art und Höhe veränderte Expression von pro-HG oder pro-VitaminE Genen und deren Auswirkung auf die Vitamin E Biosyntheseleistung an Testpflanzen in 35 Gewächshausversuchen getestet werden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind transgene Organismen nach obiger Beschreibung, die zu einer im Vergleich zum untransformierten Wildtyp verbesserten Vitamin E Produktion befähigt sind.

Erfindungsgemäss sind ferner von den oben beschriebenen transgenen Organismen abgeleitete Zellen, Zellkulturen, Teile - wie zum Beispiel bei transgenen pflanzlichen Organismen Wurzeln, 45 Blätter etc.-, transgenes Vermehrungsgut, Saaten oder Früchte. Eine verbesserte Vitamin E-Produktion bedeutet im Rahmen der vorliegenden Erfindung zum Beispiel die künstlich erworbene Fähigkeit einer erhöhten Biosyntheseleistung wenigstens einer Verbindung aus der Gruppe der Tocopherole und Tocotrienole,

5 in dem transgenen Organismen gegenüber dem nicht gentechnisch modifizierten Ausgangsorganismus für die Dauer mindestens einer Pflanzengeneration. Dabei ist die Vitamin E-Produktion in dem transgenen Organismus gegenüber dem nicht-gentechnisch modifizierten Ausgangsorganismus bevorzugt um 10 %, besonders bevorzugt um 50 %, ganz besonders bevorzugt um 100 % erhöht. Verbessert kann ebenfalls eine vorteilhaft veränderte qualitative Zusammensetzung des VitaminE-Gemisches bedeuten.

Der Biosyntheseort von Vitamin E ist im allgemeinen das Blatt15 gewebe aber auch der Samen, so dass eine blattspezifische oder samenspezifische Expression insbesondere von pro-HG und pro-Vitamin E Sequenzen und gegebenenfalls von anti-HGD bzw. anti-MAAI/
FAAH Sequenzen sinnvoll ist. Es ist jedoch naheliegend, dass die Vitamin E-Biosynthese nicht auf den Samen beschränkt sein muss, sondern auch in allen übrigen Teilen der Pflanze gewebespezifisch erfolgen kann. Darüberhinaus ist eine konstitutive Expression des exogenen Gens von Vorteil. Andererseits kann aber auch eine induzierbare Expression wünschenswert sein.

- 25 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft schliesslich ein Verfahren zur Herstellung von Vitamin E, das dadurch gekennzeichnet ist, dass man aus einer Kultur eines erfindungsgemäss transformierten pflanzlichen Organismus das gewünschte Vitamin E in an sich bekannter Weise isoliert.
- Von Menschen und Tieren verzehrbare erfindungsgemässe, genetisch veränderte Pflanzen mit erhöhtem VitaminE-Gehalt können auch beispielsweise direkt oder nach an sich bekannter Aufbereitung als Nahrungsmittel oder Futtermittel verwendet werden.
- Die Erfindung betrifft ferner die Verwendung von Polypeptiden, die für eine HGD, MAAI oder FAAH kodieren, der ihnen zugrunde liegenden Gene und cDNAs, bzw. der von ihnen abgeleiteten erfindungsgemässen Nukleinsäurekonstrukte, erfindungsgemässen Vektoren oder erfindungsgemässen Organismen zur Herstellung von Antikörpern, protein- oder DNA-bindenden Faktoren.

Der Biosyntheseweg von HGD-MAAI-FAAH-Abbauweg bietet Targetenzyme für die Entwicklung von Inhibitoren. Daher betrifft die Erfindung 45 auch die Verwendung von Polypeptiden, die für eine HGD, MAAI oder FAAH kodieren, der ihnen zugrunde liegenden Gene und cDNAs, bzw. der von ihnen abgeleiteten erfindungsgemässen Nukleinsäurekon-

strukte, erfindungsgemässen Vektoren oder erfindungsgemässen Organismen als Target zum Auffinden von Inhibitoren der HGD, MAAI oder FAAH.

- 5 Um effiziente Hemmstoffe der HGD, MAAI oder FAAH finden zu können, ist es notwendig, geeignete Testsysteme, mit denen Inhibitor-Enzym-Bindungsstudien durchgeführt werden können, zur Verfügung zu stellen. Hierzu wird beispielsweise die komplette cDNA-Sequenz der HGD, MAAI oder FAAH in einen Expressionsvektor (zum 10 Beispiel pQE, Qiagen) kloniert und in E. coli überexprimiert. Die HGD, MAAI oder FAAH -Proteine eignet sich besonders zur Auffindung von für die HGD, MAAI oder FAAH spezifischen Hemmstoffen.
- Dementsprechend betrifft die Erfindung ein Verfahren zum Auffin15 den von Inhibitoren der HGD, MAAI oder FAAH unter Verwendung von
 oben genannten Polypeptiden, Nukleinsäuren, Vektoren oder transgenen Organismen, dadurch gekennzeichnet, dass man die enzymatische Aktivität der HGD, MAAI oder FAAH in Gegenwart einer chemischen Verbindung misst und bei Erniedrigung der enzymatischen
- 20 Aktivität im Vergleich zur nicht gehemmten Aktivität die chemische Verbindung einen Inhibitor darstellt. Dazu kann die HGD, MAAI oder FAAH beispielsweise in einem Enzymtest eingesetzt werden, bei dem die Aktivität der HGD, MAAI oder FAAH in An- und Abwesenheit des zu testenden Wirkstoffs ermittelt wird. Aus dem
- 25 Vergleich der beiden Aktivitätsbestimmungen lässt sich eine qualitative und quantitative Aussage über das Hemmverhalten des zu testenden Wirkstoffes machen. Mit Hilfe des erfindungsgemässen Testsystems kann eine Vielzahl von chemischen Verbindungen schnell und einfach auf herbizide Eigenschaften überprüft werden.
- 30 Das Verfahren gestattet es, reproduzierbar aus einer grossen Anzahl von Substanzen gezielt solche mit grosser Wirkstärke auszuwählen, um mit diesen Substanzen anschliessend weitere, dem Fachmann geläufige vertiefte Prüfungen durchzuführen.
- 35 Die Inhibitoren der HGD, MAAI oder FAAH eignen sie sich zur Steigerung der Vitamin E-Biosynthese funktionell analog den oben beschriebenen anti-HGD bzw. anti-MAAI/FAAH Nukleinsäuresequenzen. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind daher Verfahren zur Verbesserung der Vitamin E Produktion unter Verwendung von Inhi-
- 40 bitoren der HGD, MAAI oder FAAH. Die verbesserte Produktion von Vitamin E kann einen positiven Effekt auf die Pflanze bewirken, da diese Verbindungen eine wichtige Funktion im Schutz vor schädlichen Umwelteinflüssen (Sonnenstrahlung, Sauerstoffradikale) haben. Eine Steigerung der Vitamin E Produktion kann insofern als
- 45 Wachstumsförderer fungieren. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher die Verwendung von Inhibitoren der HGD, MAAI oder

FAAH, erhältlich durch dem oben beschriebenen Verfahren, als Wachstumsregulatoren.

Sequenzen

- Homogentisat-1,2-dioxygense (HGD) Gen aus Arabi-SEQ ID NO. 1: dopsis thaliana
- Homogentisat-1,2-dioxygense (HGD) cDNA aus Arabi-SEQ ID NO. 2: dopsis thaliana
- Homogentisat-1,2-dioxygense (HGD) Polypeptid aus 10 SEQ ID NO. 3: Arabidopsis thaliana
 - Fumarylacetoacetathydrolase (FAAH) cDNA aus Arabi-SEQ ID NO. 4: dopsis thaliana
- Fumarylacetoacetathydrolase (FAAH) Polypeptid aus SEO ID NO. 5: Arabidopsis thaliana 15
 - Maleylacetoacetatisomerase (MAAI) Gen aus Arabi-SEO ID NO. 6: dopsis thaliana
 - TyrA Gen kodierend für eine bifunktionale Choris-SEO ID NO. 7: matmutase/ Prephenatdehydrogenase
- TyrA Polypeptid kodierend für eine bifunktionale 20 SEQ ID NO. 8: Chorismatmutase/ Prephenatdehydrogenase
 - Fumarylacetoacetathydrolase (FAAH) Gen aus Arabi-SEQ ID NO. 9: dopsis thaliana
- SEQ ID NO. 10: Hydroxyphenylpyruvatdioxygenase (HPPD) cDNA aus Arabidopsis thaliana 25
 - SEQ ID NO. 11: Hydroxyphenylpyruvatdioxygenase (HPPD) Polypeptid aus Arabidopsis thaliana
 - SEQ ID NO. 12: Homogentisat-1,2-dioxygense (HGD) cDNA Fragment aus Brassica napus
- 30 SEQ ID NO. 13: Homogentisatphythyltransferase cDNA aus Synechocystis PCC6803
 - SEQ ID NO. 14: Homogentisatphythyltransferase Polypeptid aus Synechocystis PCC6803
- SEQ ID NO. 15: Künstliche codonusage optimierte cDNA kodierend für Hydroxyphenylpyruvatdioxygenase (HPPDop) aus 35 Streptomyces avermitilis
 - SEQ ID NO. 16: Hydroxyphenylpyruvatdioxygenase Polypeptid aus Streptomyces avermitilis
- SEQ ID NO. 17: Maleylacetoacetatisomerase (MAAI) cDNA aus Arabidopsis thaliana 40
 - SEQ ID NO. 18: Maleylacetoacetatisomerase (MAAI) Polypeptid aus Arabidopsis thaliana
 - SEQ ID NO. 19: γ-Tocopherolmethyltransferase cDNA aus Arabidopsis thaliana
- 45 SEQ ID NO. 20: γ-Tocopherolmethyltransferase Polypeptid aus Arabidopsis thaliana

27 SEQ ID NO. 21: 3-Methyl-6-phytylhdrochinonmethyltransferase cDNA aus Synechocystis PCC6803 SEQ ID NO. 22: 3-Methyl-6-phytylhdrochinonmethyltransferase Polypeptid aus Synechocystis PCC6803 5 SEQ ID NO. 23: Geranylgeranylpyrophosphatoxidoreduktase cDNA aus Nicotiana tabacum. SEQ ID NO. 24: Geranylgeranylpyrophosphatoxidoreduktase Polypeptid aus Nicotiana tabacum. SEQ ID NO. 25: Primer (5'-HGD Brassica napus) 5'-GTCGACGGNCCNATNGGNGCNAANGG-3' 10 SEQ ID NO. 26: Primer (3'-NOS Terminator) 5'-AAGCTTCCGATCTAGTAACATAGA-3' SEQ ID NO. 27: Primer (5'-35 S Promotor) 5'-ATTCTAGACATGGAGTCAAAGATTCAAATAGA-3' 15 SEQ ID NO. 28: Primer (3'-OCS Terminator) 5'-ATTCTAGAGGACAATCAGTAAATTGAACGGAG-3' SEQ ID NO. 29: Primer (5'-MAAI A.thaliana) 5'-atgtcgacATGTCTTATGTTACCGAT-3' SEQ ID NO. 30: Primer (3'-MAAI A.thaliana) 5'-atggatccCTGGTTCATATGATACA-3' 20 SEQ ID NO. 31: Primer (5'-FAAH A.thaliana) 5'-atgtcgacGGAAACTCTGAACCATAT-3' SEQ ID NO. 32: Primer (3'-FAAH A.thaliana) 5'-atggtaccGAATGTGATGCCTAAGT-3' 25 SEQ ID NO. 33: Primer (3'-HGD Brassica napus) 5'-GGTACCTCRAACATRAANGCCATNGTNCC-3' SEQ ID NO. 34: Primer (5'-Legumin Promotor) 5'-GAATTCGATCTGTCGTCTCAAACTC-3' SEQ ID NO. 35: Primer (3'-Legumin Promotor) 5'-GGTACCGTGATAGTAAACAACTAATG-3' 30 SEQ ID NO. 36: Primer (5'-Transitpeptid) 5'-ATGGTACCTTTTTTGCATAAACTTATCTTCATAG-3' SEQ ID NO. 37: Primer (3'-Transitpeptid) 5'-ATGTCGACCCGGGATCCAGGGCCCTGATGGGTCCCATTTTCCC-3' 35 SEQ ID NO. 38: Primer (5'-NOS Terminator) 5'-GTCGACGAATTTCCCCGAATCGTTC-3' SEQ ID NO. 39: Primer (3'-NOS Terminator II) 5'-AAGCTTCCGATCTAGTAACATAGA-3' SEQ ID NO. 40: Primer (5'-Legumin Promotor II) 5'-AAGCTTGATCTGTCGTCTCAAACTC-3' SEQ ID NO. 41: Maleylacetoacetatisomerase (MAAI) Gen (Fragment) aus Arabidopsis thaliana SEQ ID NO. 42: Fumarylacetoacetathydrolase (FAAH) Gen (Fragment) aus Arabidopsis thaliana 45 SEQ ID NO. 43: Primer (5'-35 S Promotor)

5'-ATGAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATAGA-3'

SEQ ID NO. 44: Primer (3'-OCS Terminator)
5'-ATGAATTCGGACAATCAGTAAATTGAACGGAG-3'

Beispiele

5

Die Erfindung wird in den folgenden Ausführungsbeispielen unter Bezugnahme auf die beiliegenden Figuren näher erläutert. Dabei werden Abkürzungen mit folgender Bedeutung verwendet:

10 A = 35S-Promotor

B = HGD in antisense-Orientierung

C = OCS Terminator

D = Legumin B-Promotor

E = Transitpeptid der FNR F = HPPDop

(HPPD mit optimierter Codonusage)

G = NOS-Terminator

H = MAAI in antisense-Orientierung

15 I = FAAH in antisense-Orientierung

Die Richtung von Pfeilen in den Figuren zeigt jeweils der Verlauf der Leserichtung der entsprechenden Gene an. Dabei zeigt:

- 20 Figur 1 eine schematische Darstellung des Vitamin E Biosyntheseweges in Pflanzen;
 - Figur 2 Konstruktionsschemata der antiHGD kodierenden Plasmide pBinARHGDanti (I) und pCRScriptHGDanti (II);

25

- Figur 3 Konstruktionsschemata der HPPDop kodierenden Plasmide pUC19HPPDop (III) und pCRScriptHPPDop (IV);
- Figur 4 Konstruktionsschemata der Transformationsvektoren

 pPTVHGDanti (V) und des bifunktionalen TransformationsVektors pPTV HPPDop HGD anti (VI), welcher die HPPDop in
 Samen transformierter Pflanzen exprimiert und gleichzeitig die Expression der endogenen HGD unterdrückt.
- 35 Figur 5 Konstruktionsschema des Transformationsvektors pPZP200HPPDop (VII).
 - Figur 6 Konstruktionsschemata der Transformationsvektoren pGEMT MAAI1 anti (VIII) und pBinAR MAAI1 anti (IX)

- Figur 7 Konstruktionsschemata der Transformationsvektoren pCR-Script MAAI1 anti (X) und pZPNBN MAAI1 anti (XI)
- Figur 8 Konstruktionsschemata der Transformationsvektoren pGEMT FAAH anti (XII)

PCT/EP01/10779 WO 02/31173

29

Figur 9 Konstruktionsschemata der Transformationsvektoren pBinAR FAAH anti (XIII) und pZPNBN FAAH anti (XIV)

Allgemeine Methoden:

5 Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896-897) erfolgen. Die im Rahmen der vorliegenden Erfindung durchgeführten Klonierungs-10 schritte wie z.B. Restriktionsspaltungen, AgaroseGelelektrophorese, Reinigung von DNA-Fragmenten, Transfer von Nukleinsäuren auf Nitrozellulose und Nylonmembranen, Verknüpfen von DNA-Fragmenten, Transformation von E. coli Zellen, Anzucht von Bakterien, Vermehrung von Phagen und Sequenzanalyse rekombinanter DNA wurden 15 wie bei Sambrook et al. (1989) Cold Spring Harbor Laboratory Press; ISBN 0-87969-309-6 beschrieben durchgeführt. Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgte mit einem Laserfluoreszenz-DNA-Sequenzierer der Firma Licor (Vertrieb durch MWG Biotech, Ebersbach) nach der Methode von Sanger (Sanger et al., 20 Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467).

Beispiel 1:

Klonierung einer Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase (HPPD) mit für Expression in Brassica napus optimierter DNA-Sequenz

25 Die Aminosäuresequenz der Hydroxyphenylpyruvat-Dioxygenase (HPPD) aus Streptomyces avermitilis (Accessionnr. Ul1864, SEQ ID NO:16) wurde unter Berücksichtigung der Codonverwendung in Brassica napus (Raps) in eine DNA-Sequenz zurückübersetzt. Die Codonusage 30 wurde mittels der Datenbank http://www.dna.affrc.go.jp/ ~nakamura/index.html bestimmt. Die abgeleitete Sequenz wurde unter Anheftung von Sall Schnittstellen durch Ligation überlappender Oligonukleotide mit anschliessender PCR-Amplifikation (Rouwendal, GJA; et al, (1997) PMB 33: 989-999) synthetisiert (SEQ ID NO:15). 35 Die Richtigkeit der Sequenz des synthetischen Gens wurde durch Sequenzierung überprüft. Das synthetische Gen wurde in den Vektor pBluescript II SK+ (Stratagene) kloniert. (Diese kodonoptimierte Sequenz ist infolge auch als HPPDop bezeichnet.)

Beispiel 2: Klonierung einer Homogentisat-Dioxygenase (HGD) aus *Brassica* napus

5 a) Isolierung von gesamt-RNA aus Blüten von Brassica napus

Von Brassica napus var. Westa wurden offene Blüten geerntet und in flüssigem Stickstoff eingefroren. Das Material wurde anschliessend im Mörser pulverisiert und in Z6-Puffer (8 M Guanidinium-Hydrochlorid, 20 mM MES, 20 mM EDTA, auf pH 7,0 mit NaOH eingestellt; versetzt mit 400 ml Mercaptoethanol/100 ml Puffer unmittelbar vor Gebrauch) aufgenommen. Die Suspension wurde dann in Reaktionsgefässe überführt und mit einem Volumen Phenol/Chloroform/Isoamylalkohol 25:24:1 ausgeschüttelt. Nach 10 minütiger Zentrifugation bei 15000 U wurde der Überstand in ein neues Reaktionsgefäss überführt und mit 1/20 Volumen 1N Essigsäure und 0,7 Volumen Ethanol (absolut) die RNA gefällt. Nach erneuter Zentrifugation wurde das Pellet zunächst in 3M Natriumacetatlösung und nach einer weiteren Zentrifugation in 70 % Ethanol gewaschen. Anschliessend wurde das Pellet in DEPC (Diethylpyrocarbonat) Wasser gelöst und die RNA-Konzentration photometrisch bestimmt.

b) Herstellung von cDNA aus gesamt RNA aus Blüten von Brassica napus

20 mg Gesamt-RNA wurden zunächst mit 3,3 ml 3M Natriumacetatlösung, 2 ml 1M Magnesiumsulfatlösung versetzt und auf 10 ml Endvolumen mit DEPC Wasser aufgefüllt. Dazu wurde 1 ml RNase-freie
DNase (Boehringer Mannheim) gegeben und 45 min bei 37 Grad
30 inkubiert. Nach Entfernen des Enzyms durch Ausschütteln mit Phenol/Chloroform/Isoamylalkohol wurde die RNA mit Ethanol gefällt
und das Pellet in 100 ml DEPC Wasser aufgenommen. 2,5 mg RNA aus
dieser Lösung wurden mittels eines cDNA-Kits (Gibco BRL) nach
Herstellerangaben in cDNA umgeschrieben.

c) PCR-Amplifikation eines Teilfragments der HGD aus Brassica napus

Durch Vergleich der DNA-Sequenzen der bekannten Homogentisat-Dio40 xygenasen (HGD) aus Arabidopsis thaliana (Accessionnr. U80668),
Homo sapiens (Accessionnr. U63008) und Mus musculus (Accessionnr.
U58988) wurden für eine PCR Oligonukleotide abgeleitet, denen am
5'-Ende eine Sall und am 3'-Ende eine Asp718 Restriktionsschnittstelle angefügt worden war. Das Oligonukleotid am 5'-Ende umfasst
45 die Sequenz:

PCT/EP01/10779

5'-GTCGACGGNCCNATNGGNGCNAANGG-3' (SEQ ID NO:25),

beginnend mit der Base 661 des Arabidopsis-Gens. Das Oligonukleotid am 3'-Ende umfasst die Sequenz:

5'-GGTACCTCRAACATRAANGCCATNGTNCC-3' (SEQ ID NO:33),

beginnend mit der Base 1223 des Arabidopsis-Gens, wobei N jeweils Inosin bedeutet und R für den Einbau von A oder G in das Oligo-10 nukleotid steht.

Die PCR-Reaktion wurde mit der Taq-Polymerase von TAKARA nach Herstellerangaben durchgeführt. Als Template wurden 0,3 mg der cDNA eingesetzt. Das PCR-Programm lautete:

15

• 1Zyklus mit: 94°C (1 min)
5Zyklen mit: 94°C (4 sec), 50°C (30 sec), 72°C (1 min)
5Zyklen mit: 94°C (4 sec), 48°C (30 sec), 72°C (1 min)
25Zyklen mit: 94°C (4 sec), 46 Grad (30 sec), 72 Grad (1 min)
1Zyklus mit: 72 Grad (30 min)

Das Fragment wurde mittels NucleoSpin Extract (Machery und Nagel) gereinigt und nach Herstellerangaben in den Vektor pGEMT (Promega) kloniert. Die Richtigkeit des Fragments wurde durch Sequenzierung überprüft.

Beispiel 3:Herstellung eines Pflanzentransformations-Konstrukts zur Überexpression der HPPD mit optimierter DNA-Sequenz (HPPDop) und Ausschaltung der HGD

30

Zur Herstellung von Pflanzen, welche die HPPDop in Samen exprimieren und in denen die Expression der endogenen HGD mittels antisense-Technik unterdrückt ist, wurde ein binärer Vektor angefertigt, der beide Gensequenzen enthält (Figur 4, Konstrukt VI).

35

a) Herstellung einer HPPDop- Nukleinsäurekonstrukt

Dazu wurden zunächst die Komponenten der Kassette zur Expression der HPPDop, bestehend aus dem LeguminB-Promotor (Accessionnr. 40 X03677), dem Transitpeptid der Ferredoxin:NADP+ Oxidoreduktase aus Spinat (FNR; Jansen, T, et al (1988) Current Genetics 13, 517-522) und dem NOS-Terminator (enthalten im pBI101 Accessionnr. U12668) mittels PCR mit den benötigten Restriktionsschnittstellen versehen.

WO 02/31173

32

Der Legumin-Promotor wurde aus dem Plasmid plePOCS (Bäumlein, H, et al. (1986) Plant J. 24, 233-239) mit dem stromaufwärts-Oligonukleotid:

5 5'-GAATTCGATCTGTCGTCTCAAACTC-3' (SEQ ID NO: 34)

und dem stromabwärts-Oligonukleotid:

5'-GGTACCGTGATAGTAAACAACTAATG-3' (SEQ ID NO: 35)

10

mittels PCR amplifiziert und in den Vektor PCR-Script (Stratagene) nach Herstellerangaben kloniert.

Das Transitpeptid wurde aus dem Plasmid pSK-FNR (Andrea Babette 15 Regierer "Molekulargenetische Ansätze zur Veränderung der Phosphat-Nutzungseffizienz von höheren Pflanzen", P+H Wissenschaftlicher Verlag, Berlin 1998 ISBN: 3-9805474-9-3) mittels PCR mit dem 5'-Oligonukleotid:

20 5'-ATGGTACCTTTTTTGCATAAACTTATCTTCATAG-3' (SEQ ID NO: 36)

und dem 3'-Oligonukleotid:

5'-ATGTCGACCCGGGATCCAGGGCCCTGATGGGTCCCATTTTCCC-3' (SEQ ID NO: 37) 25 amplifiziert.

Der NOS-Terminator wurde aus dem Plasmid pBI101 (Jefferson, R.A., et al (1987) EMBO J. 6 (13), 3901-3907) mittels PCR mit dem 30 5'-Oligonukleotid:

5'-GTCGACGAATTTCCCCGAATCGTTC-3' (SEQ ID NO: 38)

und dem 3'-Oligonukleotid

35

5'-AAGCTTCCGATCTAGTAACATAGA-3' (SEQ ID NO: 26)

amplifiziert.

40 Das Amplikon wurde jeweils in den Vektor pCR-Script (Stratagene) nach Herstellerangaben kloniert.

Für die Nukleinsäurekonstrukt wurde zunächst der NOS-Terminator als Sall/HindIII-Fragment in einen entsprechend geschnittenen

45 pUC19-Vektor (Yanisch-Perron, C., et al (1985) Gene 33, 103-119) umkloniert. In dieses Plasmid wurde anschliessend das Transitpeptid als Asp718/SalI-Fragment eingeführt. Der Legumin-Promotor

PCT/EP01/10779

WO 02/31173

33

wurde dann als EcoRI/Asp718 Fragment einkloniert. Das Gen HPPDop wurde als Sall-Fragment in dieses Konstrukt eingeführt (Figur 3, Konstrukt III).

- 5 Die fertige Kassette in pUC19 wurde als Template für eine PCR verwendet, wozu für den Leguminpromotor das Oligonukleotid:
 - 5 -AAGCTTGATCTGTCGTCTCAAACTC-3 (SEQ ID NO: 40)
- 10 und für den Nos-Terminator das Oligonukleotid:
 - 5'-AAGCTTCCGATCTAGTAACATAGA-3' (SEQ ID NO: 39)

verwendet wurden. Das Amplikon wurde in pCR-Script kloniert und 15 pCR-ScriptHPPDop genannt (Figur 3, Konstrukt IV).

Herstellung einer antiHGD-Nukleinsäurekonstrukt

Für die Ausschaltung der HGD mit antisense-Technik wurde das Gen-20 fragment als SalI/Asp718-Fragment in den Vektor pBinAR (Höfgen, R. und Willmitzer, L., (1990) Plant Sci. 66: 221-230) kloniert, in dem der 35S-Promotor und der OCS-Terminator vorliegen (Figur . 2, Konstrukt I). Das Konstrukt diente als Vorlage für eine PCR Reaktion mit dem Oligonukleotid:

25

5'-ATTCTAGACATGGAGTCAAAGATTCAAATAGA-3' (SEQ ID NO: 27),

spezifisch für die 35S-Promotor-Sequenz;

- 30 und dem Oligonukleotid:
 - 5'-ATTCTAGAGGACAATCAGTAAATTGAACGGAG-3' (SEQ ID NO: 28).

spezifisch für OCS-Terminator-Sequenz

35

Das Amplikon wurde in den Vektor pCR-Script (Stratagene) kloniert und pCRScriptHGDanti genannt (Figur 2, Konstrukt II).

c) Herstellung des binären Vektors

Zur Erstellung eines binären Vektors zur Raps-Transformation wurde zunächst das Konstrukt HGDanti aus pCRScriptHGDanti als XbaI-Fragment in den Vektor pPTV (Becker, D., (1992) PMB 20, 1195-1197) kloniert (Figur 4, Konstrukt V). In dieses Plasmid 45 wurde das Konstrukt LegHPPDop aus pCRScriptHPPDop als HindIII-

PCT/EP01/10779

Fragment eingefügt. Dieses Plasmid wurde mit pPTVHPPDopHGDanti bezeichnet (Figur 4, Konstrukt VI).

34

Beispiel 4:

WO 02/31173

5 Herstellung von Konstrukten zur Kotransformation zur Überexpression von HPPDop und Ausschaltung von HGD in Brassica napus Pflanzen

Zur Kotransformation von Pflanzen mit HPPDop und antiHGD wurde 10 das Konstrukt LeguminB-Promotor/Tansitpeptid/HPPDop/NOS aus dem Vektor pCRScriptHPPDop (Figur 3, Konstrukt IV) als HindIII-Fragment herausgeschnitten und in den entsprechend geschnittenen Vektor pPZP200 (Hajdukiewicz, P., et al., (1994) PMB 25(6): 989-94) eingefügt (Figur 5, Konstrukt VII). Dieses Plasmid diente später 15 zur Kotransformation von Pflanzen zusammen mit dem Vektor pPTVHGDanti (Figur 4, Konstrukt V) aus Beispiel 3 c).

Beispiel 5:

Klonierung eines genomischen Fragments der Maleylacetoacetat-Iso-20 merase aus Arabidopsis thaliana

a) Isolierung von genomischer DNA aus Blättern von A. thaliana:

Der verwendete Extraktionspuffer hat folgende Zusammensetzung:

25

- 1 Volumen DNA-Extraktionspuffer (0,35 M Sorbitol, 0,1 M Tris, 5 mM EDTA, pH8,25 HCl)
- 1 Volumen Nuclei-Lysispuffer (0,2 M Tris-HCl pH 8,0, 50 mM EDTA, 2 M NaCl, 2% Hexadecyltrimethylammoniumbromide (CTAB)) 30
 - 0,4 Volumen 5% Natriumsarkosyl
 - 0,38 g/100 ml Natriumbisulfit

35

100 mg Blattmaterial von A thaliana wurden geerntet und in flüssigem Stickstoff eingefroren. Das Material wurde anschliessend im Mörser pulverisiert und in 750 µl Extraktionspuffer aufgenommen. Das Gemisch wurde 20 min bei 65°C erhitzt und anschliessend mit 40 einem Volumen Chloroform/Isoamylalkohol (24:1) ausgeschüttelt. Nach 10 minütiger Zentrifugation bei 10000 rpm in einer Heraeus pico-fuge wurde der Überstand mit einem Volumen Isopropanol

versetzt und die so gefällte DNA erneut 5 Minuten bei 10000 rpm pelletiert. Das Pellet wurde in 70 %igem Ethanol gewaschen, bei

45 Raumtemperatur 10 min getrocknet und anschliessend in 100 μl TE-

RNAse Puffer (10 mM Tris HCl pH 8.0, 1 mM EDTA pH 8.0, 100 mg/l RNase) gelöst.

b) Klonierung des Gens für die MAAI aus Arabidopsis thaliana

Mittels der Protein-Sequenz der MAAI aus Maus (Mus musculus)
mittels BLAST-Suche in der NCBI Datenbank
(http://www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST/) das MAAI-Gen aus A.thaliana
identifiziert (Genbank Acc.-No. AAC78520.1). Die Sequenz ist in

der Genbank als putative Glutathione-S-Transferase annotiert.
Mittels der ID-Nummern der Proteinsequenz konnten die korrspondierende DNA-Sequenz ermittelt werden und Oligonukleotide abgeleitet werden. Den Oligonukleotiden wurde jeweils am 5'Ende eine
SalI und am 3'Ende eine BamHI Restriktionsschnittstelle angefügt.

15 Das Oligonukleotid am 5'Ende umfasst die Sequenz

5'-atgtcgacATGTCTTATGTTACCGAT-3' (SEQ ID NO: 29)

beginnend mit Base 37 der cDNA, dem ersten Codon, das Oligo-20 nukleotid am 3'Ende umfasst die Sequenz

5'-atggatccCTGGTTCATATGATACA-3' (SEQ ID NO: 30)

beginnend mit dem Basenpaar 803 der cDNA-Sequenz. Die PCR-Reak25 tion wurde mit der Taq Polymerase (Hersteller: TaKaRa Shuzo Co.,
Ltd.) durchgeführt. Der Ansatz hatte folgende Zusammensetzung:
10 µl Puffer (20 mM Tris-HCl pH 8,0, 100 mM KCl, 0,1 mM EDTA,
1 mM DTT, 0,5 % Tween20, 0,5 % Nonidet P-40, 50 % Glycerol), jeweils 100 pmol der beiden Oligonukleotide, jeweils 20 nM an dATP,
30 dCTP, dGTP, dTTP, 2,5 Einheiten Taq-Polymerase, 1 µg genomische
DNA, destilliertes Wasser add 100 µl. Das PCR-Programm lautete:

- 5 Zyklen mit: 94°C (4 sec), 52°C (30 sec), 72°C (1 min)
- 5 Zyklen mit: 94°C (4 sec), 50°C (30 sec), 72°C (1 min)
- 35 25 Zyklen mit: 94°C (4 sec), 48°C (30 sec), 72°C (1 min)

Das amplifizierte Fragment (SEQ ID NO: 41) wurde mittels NucleoSpin Extract (Machery-Nagel) gereinigt und nach Herstellerangaben
in den Vektor pGEMTeasy von Promega kloniert (Figur 6, Konstrukt
40 VIII). Die Richtigkeit des Fragments wurde durch Sequenzierung
überprüft. Mittels der durch die Primer an die Sequenz angefügten
Restriktionsschnittstellen wurde das Gen als SalI/BamHI-Fragment
in den entsprechend geschnittenen Vektor BinAR (Höfgen, R. und
Willmitzer, L., (1990) Plant Sci. 66: 221-230) kloniert (Figur 6,
45 Konstrukt IX). Dieser enthält den 35S-Promotor des Blumenkohlmo-

saikvirus und die OCS-Terminationssequenz. Das Konstrukt diente als Vorlage für eine PCR Reaktion mit dem Oligonukleotid

- 5'-ATGAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATAGA-3' (SEQ ID NO: 43)
- spezifisch für die 35S-Promotor-Sequenz und dem Oligonukleotid
- 5'-ATGAATTCGGACAATCAGTAAATTGAACGGAG-3' (SEQ ID NO: 44)
- 10 spezifisch für den OCS-Terminator. Beiden Oligonukleotiden wurde eine EcoRI-Erkennungssequenz angefügt. Die PCR wurde mit der Pfu-Polymerase durchgeführt (Hersteller: Stratagene). Der Ansatz hatte folgende Zusammensetzung: 10 µl Puffer (200 mM Tris HCl pH 8.8, 20 mM MgSO₄, 100 mM KCl, 100 mM Ammoniumsulfat, 1 % Triton 15 X-100, 1 g/l Nuclease freies BSA), jeweils 100 pmol der beiden Oligonukleotide, jeweils 20 nM an dATP, dCTP, dTTP, 2.5
- Oligonukleotide, jeweils 20 nM an dATP, dCTP, dGTP, dTTP, 2.5 Einheiten Pfu-Polymerase, 1 ng Plasmid DNA, destilliertes Wasser add 100 µl. Das PCR Programm lautete:
- 20 5 Zyklen mit: 94°C (4 sec), 52°C (30 sec), 72°C (2 min)
 - 5 Zyklen mit: 94°C (4 sec), 50°C (30 sec), 72°C (2 min)
 - 25 Zyklen mit: 94°C (4 sec), 48°C (30 sec), 72°C (2 min)

Das PCR-Fragment wurde mittels Nucleo-Spin Extract (Machery-25 Nagel) gereinigt und in den Vektor pCR-Script (Stratagene) kloniert (Figur 7, Konstrukt X).

Beispiel 6: Herstellung des binären Vektors

- 30 Zur Erstellung eines binären Vektors zur Arabidopsis- und RapsTransformation wurde das Konstrukt aus dem Vektor PCR-Script als
 ECORI-Fragment in den Vektor pZPNBN einkloniert. pZPNBN ist ein
 pPZP200 Derivat (Hajdukiewicz, P., et al., (1994) PMB 25(6): 989-94),
 dem zuvor eine Phosphinotricinresistenz unter der Kontrolle des
 35 NOS-Promotors vor dem NOS-Terminator eingefügt worden war. (Figur
 7, Konstrukt XI)
 - Beispiel 7: Klonierung eines genomischen Fragments der Fumarylacetoacetat Isomerase aus Arabidopsis thaliana
- Mittels der Protein-Sequenz der FAAH aus Emericella nidulans wurde ein Blast-Search durchgeführt und aus A. thaliana eine Proteinsequenz identifiziert, die zu 59 % Homologie aufwies. FAAH aus A. thaliana hat die Accessionnummer AC002131. Mittels der ID45 Nummer der Proteinsequenz konnte die DNA-Sequenz ermittelt werden und Oligonukleotide abgeleitet werden.

PCT/EP01/10779

37

Dem 5'-Oligonukleotid wurde eine SalI und dem 3'-Oligonukleotid eine Asp718 Restriktionsschnittstelle angefügt. Das Oligonukleotid am 5'-Ende von FAAH umfasst die Sequenz

5 5'-atgtcgacGGAAACTCTGAACCATAT-3' (SEQ ID NO: 31)

beginnend mit Base 40258 des BAC F12F1, das Oligonukleotid am 3'Ende umfasst die Sequenz:

10 5'-atggtaccGAATGTGATGCCTAAGT-3' (SEQ ID NO: 32)

beginnend mit dem Basenpaar 39653 des BACs. Die PCR-Reaktion wurde mit der Taq Polymerase (Hersteller: TaKaRa Shuzo Co., Ltd.) durchgeführt. Der Ansatz hatte folgende Zusammensetzung: 10 µl 15 Puffer (20 mM Tris-HCl pH 8.0, 100 mM KCl, 0,1 mM EDTA, 1 mM DTT, 0,5 % Tween20, 0,5 % Nonidet P-40, 50 % Glycerol), jeweils 100pmol der beiden Oligonukleotide, jeweils 20 nM an dATP, dCTP, dGTP, dTTP, 2,5 Einheiten Taq-Polymerase, 1 µg genomische DNA, destilliertes Wasser add 100 µl. Das PCR-Programm lautete:

20

WO 02/31173

- 5 Zyklen mit: 94°C (4 sec), 52°C (30 sec), 72°C (1 min)
- 5 Zyklen mit: 94°C (4 sec), 50°C (30 sec), 72°C (1 min)
- 25 Zyklen mit: 94°C (4 sec), 48°C (30 sec), 72°C (1 min)
- 25 Das Fragment ((SEQ ID NO: 42) wurde mittels Nucleo-Spin Extract (Machery-Nagel) gereinigt und nach Herstellerangaben in den Vektor pGEMTeasy von Promega kloniert (Figur 8, Konstrukt XII).
- Die Richtigkeit des Fragments wurde durch Sequenzierung über30 prüft. Mittels der durch die Primer an die Sequenz angefügten
 Restriktionsschnittstellen wurde das Gen als Sall/Asp718-Fragment
 in den entsprechend geschnittenen Vektor BinAR (Höfgen, R. und
 Willmitzer, L., Plant Sci. 66: 221-230, 1990) kloniert. Dieser
 enthält den 35S-Promotor des Blumenkohlmosaikvirus und die OCS35 Terminationssequenz (Fig. 9, Konstrukt XIII).

Zur Erstellung eines binären Vektors zur Arabidopsis- und Raps-Transformation wurde das Konstrukt aus dem Vektor pBinAR als EcoRI/HindIII-Fragment in den Vektor pZPNBN einkloniert. pZPNBN 40 ist ein pPZP200 Derivat (Hajdukewicz, P. et al., Plant Molecular Biology, 25; 989-994, 1994), dem zuvor eine Phosphinotricinresistenz unter der Kontrolle des NOS-Promotors vor dem NOS-Terminator eingefügt worden war (Figur 9, Konstrukt XIV). Beispiel 8: Herstellung transgener *Arabidopsis thalian*a Pflanzen

Wildtyp Arabidopsis thaliana Pflanzen (cv. Columbia) wurden mit 5 dem Agrobacterium tumefaciens Stamm (EHA105) auf Grundlage einer modifizierten Methode der Vacuum Infiltrationsmethode nach Clough und Bent (Clough, S. and Bent A., Plant J. 16(6):735-43, 1998) und nach Bechtold, et al. (Bechtold, N., et al., CRAcad Sci Paris. 1144(2):204-212, 1993) transformiert. Die verwendeten Agrobacte-10 rium tumefaciens Zellen waren zuvor mit den Plasmiden pZPNBN-MAAIanti bzw pZPNBN-FAAHanti transformiert worden.

Samen der Primärtransformanden wurden auf Grundlage der Phosphinotricinresistenz gescreent, indem Saatgut ausgelegt wurde und die Keimlinge mit dem Herbizid Basta (Phosphinotricin) besprüht wurden. Basta resistente Keimlinge wurden vereinzelt und als vollentwickelte Pflanzen zur biochemischen Analyse verwendet.

Beispiel 9: Herstellung transgener Raps (Brassica napus) Pflanzen

20

Die Herstellung transgener Raps Pflanzen orientierte sich an einem Protokoll von Bade, J.B. und Damm, B. (Bade, J.B. und Damm, B. (1995) in: Gene Transfer to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg, G., eds, Springer Lab Manual, Springer Verlag, 1995,

25 30-38), in welchem auch die Zusammensetzung der verwendeten Medien und Puffer angegeben ist.

Die Transformation erfolgte mit dem Agrobacterium tumefaciens Stamm EHA105. Zur Transformation wurde entweder das Plasmid

- 30 pPTVHPPDopHGDanti (Figur 4, Konstrukt VI) oder nach Anzucht gemischte Kulturen von Agrobakterien mit den Plasmiden pPTVHGDanti (Figur 4, Konstrukt V) und pPZP200HPPDop (Figur 5, Konstrukt VII) verwendet. Samen von Brassica napus var. Westar wurden mit 70 % Ethanol (v/v) oberflächensteril gemacht, 10 Minuten bei 55°C in
- 35 Wasser gewaschen, in 1 %iger Hypochlorit-Lösung (25 % v/v Teepol,0,1 % v/v Tween 20) für 20 Minuten inkubiert und sechsmal mit sterilem Wasser für jeweils 20 Minuten gewaschen. Die Samen wurden drei Tage auf Filterpapier getrocknet und 10-15 Samen in einem Glaskolben mit 15 ml Keimungsmedium zur Keimung gebracht.
- 40 Von mehreren Keimlingen (ca. 10 cm gross) wurden die Wurzeln und Apices entfernt und die verbleibenden Hypokotyle in ca. 6 mm lange Stücke geschnitten. Die so gewonnenen ca. 600 Explantate wurden 30 Minuten mit 50 ml Basalmedium gewaschen und in einem 300 ml Kolben überführt. Nach Zugabe von 100 ml Kallusinduktions-
- 45 medium wurden die Kulturen für 24 Stunden bei 100 U/min inkubiert.

Von den Agrobacterium Stämmen wurden Übernachtkulturen bei 29°C in Luria Broth-Medium mit Kanamycin (20 mg/l) angesetzt, davon 2 ml in 50 ml Luria Broth-Medium ohne Kanamycin für 4 Stunden bei 29°C bis zu einer OD600 von 0,4-0,5 inkubiert. Nach der Pelletierung 5 der Kultur bei 2000 U/min für 25 min wurde das Zellpellet in 25 ml Basalmedium resuspendiert. Die Konzentration der Bakterien in der Lösung wurde durch Zugabe von weiterem Basalmedium auf eine OD600 von 0,3 eingestellt. Zur Kotransformation wurde die Lösung der beiden Stämme zu gleichen Teilen vermischt.

Aus den Raps-Explanten wurde das Kallus-Induktionsmedium mit sterilen Pipetten entfernt, 50 ml Agrobacterium-Lösung hinzugefügt, vorsichtig gemischt und für 20 min inkubiert. Die Agrobacterien-Suspension wurde entfernt, die Raps-Explantate für 1 min mit 50 ml Kallus-Induktionsmedium gewaschen und anschliessend 100 ml Kallus-Induktionsmedium hinzugefügt. Die Co-Kultivierung wurde für 24 h auf einem Rotationsschüttler bei 100 U/min durchgeführt. Die Co-Kultivierung wurde durch Wegnahme des Kallus-Induktionsmediums gestoppt und die Explantate zweimal für jeweils 1 min mit 25 ml und zweimal für 60 min mit jeweils 100 ml Waschmedium bei 100 U/min gewaschen. Das Waschmedium mit den Explantaten wurde in 15 cm Petrischalen überführt und das Medium mit sterilen Pipetten entfernt.

25 Zur Regeneration wurden jeweils 20-30 Explantate in 90 mm Petrischalen überführt, welche 25 ml Spross-Induktionsmedium mit Phosphinotricin enthielten. Die Petrischalen wurden mit 2 Lagen Leukopor verschlossen und bei 25°C und 2000 lux bei Photoperioden von 16 Stunden Licht / 8 Stunden Dunkelheit inkubiert. Alle 12 30 Tage wurden die sich entwickelnden Kalli auf frische Petrischalen mit Spross-Induktionsmedium umgesetzt. Alle weiteren Schritte zur Regeneration ganzer Pflanzen wurde wie von Bade, J.B und Damm, B. (in: Gene Transfer to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg, G., eds, Springer Lab Manual, Springer Verlag, 1995, 30-38) beschrieben durchgeführt.

Beispiel 10: Untersuchung der transgenen Pflanzen

40 Um zu bestätigen, dass durch die Inhibition der HGD-, MAAI,- und/ oder FAAH die Vitamin E Biosynthese in den transgenen Pflanzen beeinflusst wird, werden die Tocopherol- und Tocotrienol-Gehalte in Blätter und Samen der mit den beschriebenen Konstrukten transformierten Pflanzen (Arabidopsis thaliana, Brassica napus) analysiert. Dazu werden die transgenen Pflanzen im Gewächshaus kultiviert und Pflanzen, die die antisense RNA von der HGD-, MAAI,- und/oder FAAH exprimieren, mittels einer Northern-Blot Analyse

untersucht. In Blättern und Samen dieser Pflanzen wird der Tocopherolgehalt und der Tocotrienolgehalt ermittelt. Der Aufschluß des Pflanzenmaterials erfolgte durch dreimalige Inkubation im Eppendorfschüttler bei 30°C, 1000rpm in 100 % Methanol für 15 Minuten, wobei die jeweils erhaltenen Überstände vereinigt wurden. Weitere Inkubationsschritte ergaben keine weitere Freisetzung von Tocopherolen oder Tocotrienolen. Um Oxidation zu vermeiden, wurden die erhaltenen Extrakte direkt nach der Extraktion mit Hilfe einer Waters Allience 2690 HPLC Anlage analysiert. Tocopherole und Tocotrienole wurden über eine reverse Phase Säule (ProntoSil 200-3-C30, Bischoff) mit einer mobilen Phase von 100 % Methanol getrennt und anhand von Standards (Merck) identifiziert. Als Detektionssystem diente die Fluoreszens der Substanzen (Anregung 295nm, Emmision 320 nm) die mit Hilfe eines Jasco Fluoreszens-

In allen Fällen ist die Tocopherol- bzw. Tocotrienol-Konzentration in transgenen Pflanzen, die zusätzlich eine erfindungsgemässe Nukleinsäure exprimieren, im Vergleich zu nicht transforzo mierten Pflanzen erhöht.

25

30

35

Patentansprüche

 Verfahren zur Bildung von Vitamin E durch Beeinflussung der Vitamin E-Biosynthese, dadurch gekennzeichnet, dass man den Homogentisatabbau durch Verminderung der Homogentisat-1,2dioxygenase (HGD) - Aktivität, Maleylacetocacetatisomerase (MAAI) - Aktivität und/oder Fumarylacetoacetathydrolase (FAAH) - Aktivität reduziert.

10

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man die MAAI-Aktivität und/oder die FAAH-Aktivität reduziert und gleichzeitig
- a) die Umsetzung von Homogentisat zu Vitamin E verbessert, oder
 - b) die Biosynthese von Homogentisat verbessert.
- 20 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man die HGD-Aktivität reduziert und gleichzeitig
 - a) die Umsetzung von Homogentisat zu Vitamin E verbessert, oder

25

- b) das TyrA-Gen überexprimiert.
- Verfahren zur vermehrten Bildung von Vitamin E durch Beeinflussung der Vitamin E-Biosynthese, dadurch gekennzeichnet,
- 30 dass man
 - a) die Umsetzung von Homogentisat zu Vitamin E, und gleichzeitig
- 35 b) die Biosynthese von Homogentisat

verbessert.

5. Verfahren nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass 40 man die Kultur eines pflanzlichen Organismus mit Inhibitoren der MAAI, HGD oder FAAH behandelt.

45

Zeich. Sequenzen.

- Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend eine Nukleinsäuresequenz (anti-MAAI/FAAH), welche zu einer Reduktion der MAAI-Aktivität oder FAAH-Aktivität befähigt ist, oder ein funktionales Äquivalent davon.
- 5 Nukleinsäurekonstrukt nach Anspruch 6, enthaltend zusätzlich 7.
 - eine Nukleinsäuresequenz (pro-HG), welche zu einer Steigerung der Homogentisat (HG) Biosynthese befähigt ist, oder ein funktionales Äquivalent davon; oder
 - eine Nukleinsäuresequenz (pro-VitaminE), welche zu einer Steigerung der Vitamin E Biosynthese ausgehend vom Homogentisat befähigt ist, oder ein funktionales Äquivalent davon; oder
 - eine Kombination von a) und b). c)

10

- Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend eine Nukleinsäuresequenz (anti-HGD), welche zu einer Inhibition der HGD befähigt ist, 20 oder für ein funktionales Äquivalent davon.
 - Nukleinsäurekonstrukt nach Anspruch 8, enthaltend zusätzlich
- eine Nukleinsäuresequenz kodierend für bifunktionale 25 Chorismatmutase-Prephenatdehydrogenase Enzyme (TyrA) oder ein funktionales Äquivalent davon; oder
- eine Nukleinsäuresequenz (pro-VitaminE), welche zu einer b) Steigerung der Vitamin E Biosynthese ausgehend vom Homo-30 gentisat befähigt ist, oder ein funktionales Äquivalent davon; oder
 - eine Kombination von a) und b). c)
- 35 10. Nukleinsäurekonstrukt, enthaltend eine Nukleinsäuresequenz (pro-HG), welche zu einer Steigerung der Homogentisat (HG) Biosynthese befähigt ist, oder ein funktionales Äquivalent davon, und gleichzeitig eine Nukleinsäuresequenz (pro-VitaminE), welche zu einer Steigerung der Vitamin E Biosynthese 40 ausgehend vom Homogentisat befähigt ist, oder ein funktionales Äquivalent davon.
- 11. Nukleinsäurekonstrukt nach Anspruch 6 bis 10 enthaltend eine anti-MAAI/FAAH-Sequenz bzw. anti-HGD-Sequenz, die 45

- a) zu einer antisense-Nukleinsäuresequenz transkribierbar ist, welche zur Inhibition der MAAI/ FAAH-Aktivität bzw. der HGD-Aktivität befähigt ist, oder
- 5 b) eine Inaktivierung der MAAI/FAAH bzw. HGD durch eine homologe Rekombination bewirkt, oder
- c) für einen Bindungsfaktor kodiert, der an die Gene der MAAI/FAAH bzw. HGD bindet und so die Transkription dieser Gene vermindert.
 - 12. Nukleinsäurekonstrukt nach Anspruch 7 und 10 enthaltend eine proHG-Sequenz ausgewählt aus den Genen kodierend für eine HPPD, TyrA.
- Nukleinsäurekonstrukt nach Anspruch 7, 9 und 10 enthaltend eine proVitaminE-Sequenz ausgewählt aus den Genen kodierend für eine HPGT, Geranylgeranyloxidoreduktase, 2-Methyl-6-phytylplastoquinol-methyltransferase, γ-Tocopherol-methyltransferase.
 - 14. Rekombinanter Vektor, enthaltend
- a) ein Nukleinsäurekonstrukt nach einem der Ansprüche 6 bis 25 13; oder
 - b) eine Nukleinsäure, die für eine HGD, MAAH oder FAAH kodiert, sowie funktionelle Äquivalente davon, oder
- 30 c) eine Kombination der Möglichkeiten a) und b).
- 15. Rekombinanter Vektor nach den Anspruch 14, wobei die Nukleinsäuren oder Nukleinsäurekonstrukte funktionell mit einer genetischen Kontrollsequenz verbunden sind und der die Fähigkeit zur Transkription von sense oder antisense-RNA hat.
 - 16. Transgener Organismus, transformiert mit einem Nukleinsäurekonstrukt gemäss den Ansprüchen 6 bis 13 oder einem rekombinanten Vektor gemäss den Ansprüchen 14 oder 15.
 - 17. Transgener Organismus nach Anspruch 16 ausgewählt aus Bakterien, Hefen, Pilzen, Moosen, tierischen und pflanzlichen Organismen.

WO 02/31173 PCT/EP01/10779

44

- 18. Zellkulturen, Teile, transgenes Vermehrungsgut, oder Früchte abgeleitet von einem transgenen Organismus nach den Ansprüchen 16 oder 17.
- 5 19. Verwendung eines transgenen Organismus nach einem der Ansprüche 16 oder 17 oder von diesem abgeleitete Zellkulturen, Teile, transgenes Vermehrungsgut oder Früchte nach Anspruch 18 als Nahrungs- oder Futtermittel oder zur Isolation von Vitamin E.

10

- 20. Antikörper, proteinbindende oder DNA-bindende Faktoren gegen Polypeptide mit HGD-, MAAI- oder FAAH-Aktivität, deren Gene oder cDNAs.
- 15 21. Verwendung von Polypeptiden mit HGD-, MAAI- oder FAAH-Aktivität, deren Gene oder cDNAs zum Auffinden von Inhibitoren der HGD, MAAI oder FAAH.
- 22. Verfahren zum Auffinden von Inhibitoren der MAAI, HGD oder

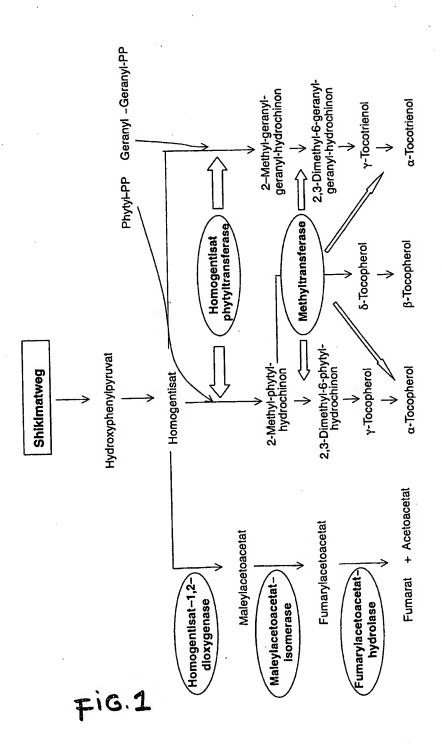
 FAAH, dadurch gekennzeichnet, daß man die enzymatische Aktivität der MAAI, HGD oder FAAH in Gegenwart einer chemischen
 Verbindung misst und bei Erniedrigung der enzymatischen Aktivität im Vergleich zur nicht gehemmten Aktivität die chemische Verbindung einen Inhibitor darstellt.

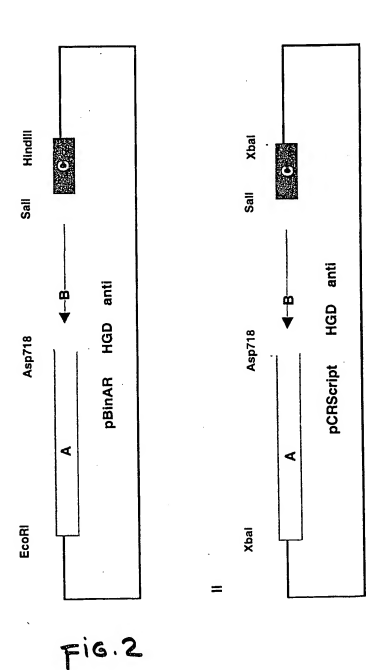
25

23. Verwendung von Inhibitoren der HGD, MAAI oder FAAH, erhältlich gemäss einem Verfahren nach Anspruch 22, als Wachstumsregulatoren.

30

35





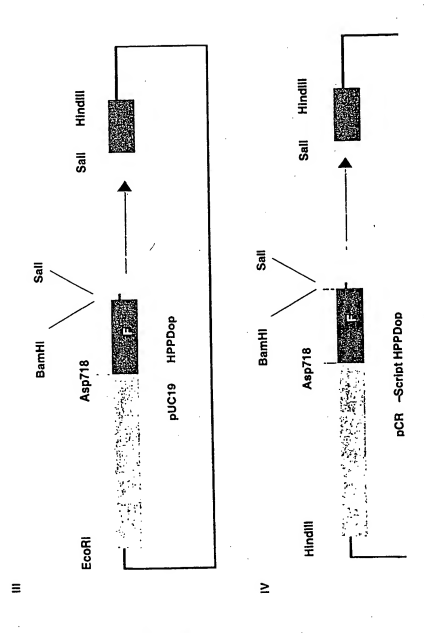
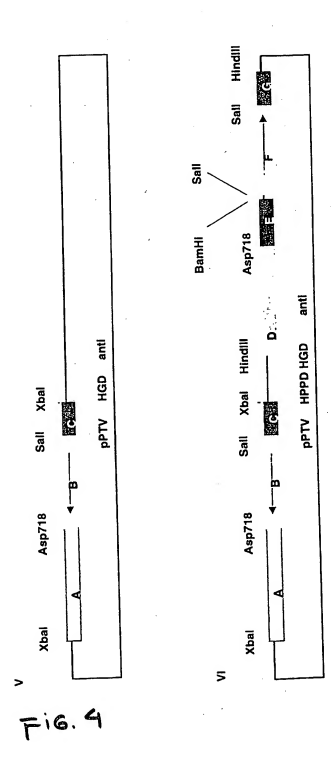
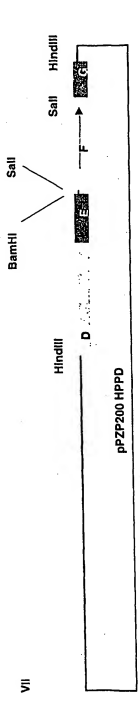
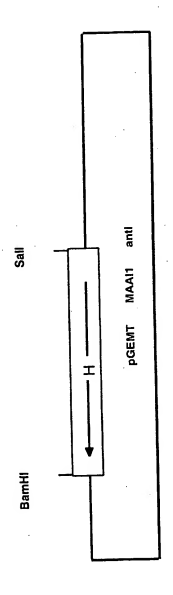


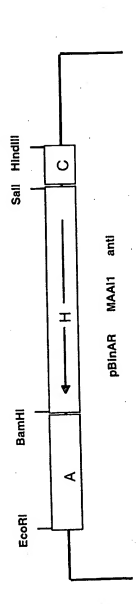
Fig. 3





F16.5

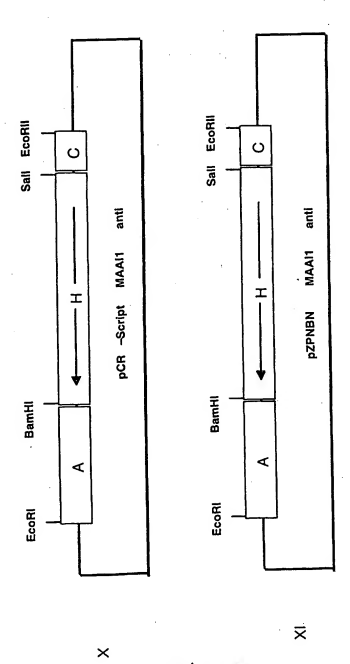




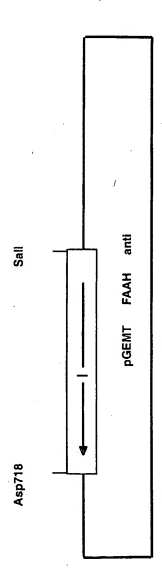
×

₹

FIG. 6

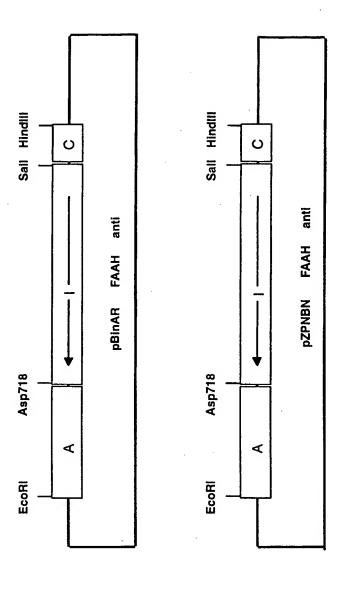


F16.7



₹

Fig. 8



₹

F16.9

≥×

SEQUENZPROTOKOLL

```
<110> SunGene GmbH & Co. KGaA
<120> Verbesserte Verfahren zur Vitamin E Biosynthese
<130> NAE445/2000
<140>
<141>
<160> 44
<170> PatentIn Ver. 2.1
<210> 1
<211> 2151
<212> DNA
<213> Arabidopsis thaliana
<220>
<221> gene
<222> (1)..(2151)
<223> gene for homogentisate-1,2-dioxygenase (HGD)
<400> 1
atggaagaga agaagaagga gcttgaagag ttgaagtatc aatcaggttt tggtaaccac 60
ttctcatcgg aagcaatcgc cggagcttta ccgttagatc agaacagtcc tcttctttgt 120
ccttacggtc tttacgccga acagatetec ggtacttett teacttetee tegeaagete 180
aatcaaagaa ggtacatcat catttcaatt gtaagttttg gataatttcg ttgaattgat 240
tgatcttcat cttgtttttt ttttcagttg gttgtaccgg gttaaaccat cggttacaca 300
tgaaccgttc aagcctcgtg taccagctca taagaagctt gtgagtgagt ttgatgcatc 360
aaatagtcgt acgaatccga ctcagcttcg gtggagacct gaggatattc ctgattcgga 420
gattgatttc gttgatgggt tatttaccat ttgtggagct ggaagctcgt ttcttcgcca 480
tggcttcgct attcacatgt aaaaaactct tctttttatt ttggtatctt tggtgtagat 540
cagtgataca taaagtaatg atcttttgta ttcattttgt tttgaaggta tgtggctaac 600
acaggaatga aagactccgc attttgcaac gctgatggtg acttcttgtt agttcctcaa 660
acaggaagta agttagtagt cccaatgcct taccttacca catctttggg aaataaagtc 720
agtcatgtat tgagaatgga ttcaagatag tcttggatca gttctgatag tttgagtggg 780
tgttttaggg ctatggattg aaactgagtg tggaaggctt ttggtaactc ctggtgagat 840
tgctgttata ccacaaggtt tccgtttctc catagattta ccggatggga agtctcgtgg 900
ttatgttgct gaaatctatg gggctcattt tcagcttcct gatcttggac caataggtac 960
tettgagtte ttttagatte ageeggaata acatggatte teegcaagaa tettattggt 1020
ggatgtggac aggtgctaat ggtcttgctg catcaagaga ttttcttgca ccaacagcat 1080
ggtttgagga tggattgcgg cctgaataca caattgttca gaagtttggc ggtgaactct 1140
ttactgctaa acaagatttc tctccattca atgtggttgc ctggcatggc aattacgtgc 1200
cttataaggt gagtacattg tttattgagc ctaatcttgt aaaacgttaa tgcattgttt 1260
ttctgagaat ttcaatttct gtctgcagta tgacctgaag aagttctgtc catacaacac 1320
tgtgctttta gatcatggag atccatctat aaatacaggt tggtggtcat ctgcgctaaa 1380
tcgattcttc tttttgtttt gttatgggtt ggttacttgt tctttattgt aatcacactc 1440
tttgggtgaa ttattgtact ctcagtcctt acagcaccaa ctgataaacc tggtgtggcc 1500
ttgcttgatt ttgtcatatt tcctcctcga tggttggttg ctgagcatac ttttcgacct 1560
ccttactatc atcgtaactg catgagtgaa tttatgggct taatctacgg tgcatacgag 1620
```

```
gtaagctgct tgaagttcct gcttctgcaa atcattagct ggcttgtgtt atcctcctac 1680
tgaaatctgt aaactgactc caccattcac aggcgaaagc tgatggattt ctccctggcg 1740
gtgcaagtct tcatagctgt atgacacctc atggtccaga tactaccacg tacgaggtat 1800
caatccatct tatgcacage ageaactaca cgtttgattt cattttcctc cgagatcatg 1860
tctaaatcta acccctgaat gtaaaattaa gtctgaagca tttttataat tgttttgtag 1920
gcgacaattg ctcgagtaaa tgcaatggct ccttctaaac tcacaggtac gatggctttc 1980
atgttcgaat cagcattgat ccctagagtc tgtcattggg ctctggagtc tcctttcctg 2040
gatcacgact actaccagtg ttggattggc ctcaagtctc atttctcgcg cataagcttg 2100
gacaagacaa atgttgaatc aacagagaaa gaaccaggag cttcggagta a
<210> 2
<211> 1386
<212> DNA
<213> Arabidopsis thaliana
<220>
<221> CDS
<222> (1)..(1383)
<223> cDNA coding for homogentisate-1,2-dioxygenase
       (HGD)
<400> 2
atg gaa gag aag aag gag ctt gaa gag ttg aag tat caa tca ggt
                                                                   48
Met Glu Glu Lys Lys Glu Leu Glu Glu Leu Lys Tyr Gln Ser Gly
                                                          15
                   5
  1
ttt ggt aac cac ttc tca tcg gaa gca atc gcc gga gct tta ccg tta
Phe Gly Asn His Phe Ser Ser Glu Ala Ile Ala Gly Ala Leu Pro Leu
              20
gat cag aac agt cct ctt ctt tgt cct tac ggt ctt tac gcc gaa cag
Asp Gln Asn Ser Pro Leu Leu Cys Pro Tyr Gly Leu Tyr Ala Glu Gln
atc tcc ggt act tct ttc act tct cct cgc aag ctc aat caa aga agt
 Ile Ser Gly Thr Ser Phe Thr Ser Pro Arg Lys Leu Asn Gln Arg Ser
                          55
 tgg ttg tac cgg gtt aaa cca tcg gtt aca cat gaa ccg ttc aag cct
                                                                    240
 Trp Leu Tyr Arg Val Lys Pro Ser Val Thr His Glu Pro Phe Lys Pro
  65
                      70
 cgt gta cca gct cat aag aag ctt gtg agt gag ttt gat gca tca aat
                                                                    288
 Arg Val Pro Ala His Lys Lys Leu Val Ser Glu Phe Asp Ala Ser Asn
                                       90
                   85
 agt cgt acg aat ccg act cag ctt cgg tgg aga cct gag gat att cct
                                                                    336
 Ser Arg Thr Asn Pro Thr Gln Leu Arg Trp Arg Pro Glu Asp Ile Pro
                                                      110
                                  105
             100
 gat tcg gag att gat ttc gtt gat ggg tta ttt acc att tgt gga gct
                                                                    384
 Asp Ser Glu Ile Asp Phe Val Asp Gly Leu Phe Thr Ile Cys Gly Ala
                                                  125
                              120
          115
```

					3	}						
									atg Met			432
									gat Asp			480
									act Thr			528
									cca Pro			576
									ggt Gly 205			624
									gga Gly			672
									cca Pro			720
									cag Gln			768
									ttc Phe			816
		Gly				Tyr			ctg Leu 285	Lys	ttc Phe	864
									cca Pro			912
	Val			Thr				Val	gcc Ala			960
			Pro				Ala		cat His			1008

						٠	4									
cct Pro	cct Pro	tac Tyr	tat Tyr 340	cat His	cgt Arg	aac Asn	tgc Cys	atg Met 345	agt Ser	gaa Glu	ttt Phe	atg Met	ggc Gly 350	tta Leu	atc Ile	1056
tac Tyr	ggt Gly	gca Ala 355	tac Tyr	gag Glu	gcg Ala	aaa Lys	gct Ala 360	gat Asp	gga Gly	ttt Phe	ctc Leu	cct Pro 365	ggc Gly	ggt Gly	gca Ala	1104
												act Thr				1152
gag Glu 385	gcg Ala	aca Thr	att Ile	gct Ala	cga Arg 390	gta Val	aat Asn	gca Ala	atg Met	gct Ala 395	cct Pro	tct Ser	aaa Lys	ctc Leu	aca Thr 400	1200
												cct Pro	Arg			1248
												tac Tyr				1296
												ttg Leu 445				1344
				aca Thr								gag Glu	taa			1386
<21 <21	0> 3 1> 4 2> P 3> A	RT	dops	is t	hali	ana										
	0> 3 Glu	Glu	Lys	Lys 5	Lys	Glu	Leu	Glu	Glu 10	Leu	Lys	Tyr	Gln	Ser 15	Gly	
Phe	Gly	Asn	His 20		Ser	Ser	Glu	Ala 25		Ala	Gly	Ala	Leu 30		Leu	
Asp	Gln	Asn 35		Pro	Leu	Leu	Cys 40		Туг	Gly	Leu	Tyr 45		Glu	Gln	
Ile	Ser 50		Thr	Ser	Phe	Thr 55		Pro	Arg	Lys	Leu 60		Gln	Arg	Ser	
Trp 65		Tyr	Arg	, Val	. Lys 70		Ser	· Val	Thr	His 75		Pro	Phe	Lys	Pro 80	
Arg	Va1	. Pro	Ala	His 85		Lys	Leu	ı Val	Ser 90		n Phe	e Asp	Ala	Ser 95	Asn	

		•					=	•							
Ser	Arg	Thr	Asn 100	Pro	Thr	Gln	Leu	Arg 105	Trp	Arg	Pro	Glu	Asp 110	Ile	Pro
Asp	Ser	Glu 115	Ile	Asp	Phe	Val	Asp 120	Gly	Leu	Phe	Thr	Ile 125	Cys	Gly	Ala
Gly	Ser 130	Ser	Phe	Leu	Arg	His 135	Gly	Phe	Ala	Ile	His 140	Met	Tyr	Val	Ala
Asn 145	Thr	Gly	Met	Lys	Asp 150	Ser	Ala	Phe	Cys	Asn 155	Ala	Asp	Gly	Asp	Phe 160
Leu	Leu	Val	Pro	Gln 165	Thr	Gly	Arg	Leu	Trp 170	Ile	Glu	Thr	Glu	Cys 175	Gly
Arg	Leu	Leu	Val 180	Thr	Pro	Gly	Glu	11e 185	Ala	Val	Ile	Pro	Gln 190	Gly	Phe
Arg	Phe	Ser 195	Ile	Asp	Leu	Pro	Asp 200	Gly	Lys	Ser	Arg	Gly 205	Tyr	Va1	Ala
Glu	Ile 210	Tyr	Gly	Ala	His	Phe 215	Gln	Leu	Pro	Asp	Leu 220	Gly	Pro	Ile	Gly
Ala 225	Asn	Gly	Leu	Ala	Ala 230	Ser	Arg	Asp	Phe	Leu 235	Ala	Pro	Thr	Ala	Trp 240
Phe	Glu	Asp	Gly	Leu 245	Arg	Pro	Glu	Tyr	Thr 250	Ile	Val	Gln	Lys	Phe 255	Gly
Gly	Glu	Leu	Phe 260	Thr	Ala	Lуs	Gln	Asp 265	Phe	Ser	Pro	Phe	Asn 270	Val	Val
Ala	Trp	His 275		Asn	Tyr	Val	Pro 280	Tyr	Lys	Tyr	Asp	Leu 285	Lys	Lys	Phe
Cys	Pro 290	Tyr	Asn	Thr	Val	Leu 295	Leu	Asp	His	Gly	Asp 300	Pro	Ser	Ile	Asn
Thr 305	Val	Leu	Thr	Ala	Pro 310	Thr	Asp	Lys	Pro	Gly 315	Val	Ala	Leu	Leu	Asp 320
Phe	Val	Ile	Phe	Pro 325	Pro	Arg	Trp	Leu	Val 330	Ala ,	Glu	His	Thr	Phe 335	Arg
Pro	Pro	Tyr	Tyr 340	His	Arg	Asn	Cys	Met 345	Ser	Glu	Phe	Met	Gly 350	Leu	Ile
Tyr	Gly	Ala 355	Tyr	Glu	Ala	Lys	Ala 360	Asp	Gly	Phe	Leu	Pro 365	Gly	Gly	Ala
Ser	Leu 370	His	Ser	Cys	Met	Thr 375	Pro	His	Gly	Pro	Asp 380		Thr	Thr	Tyr
Glu 385	Ala	Thr	Ile	Ala	Arg 390	Va1	Asn	Ala	Met	Ala 395		Ser	Lуs	Leu	Thr 400

Gly T	hr Met	Ala	Phe 405	Met	Phe	Glu	Ser	Ala 410	Leu	Ile	Pro	Arg	Val 415	Cys	
His T	rp Ala	Leu 420	Glu	Ser	Pro	Phe	Leu 425	Asp	His	Asp	Tyr	Tyr 430	Gln	Cys	
Trp I	le Gly 435	Leu	Lys	Ser		Phe 440	Ser	Arg	Ile	Ser	Leu 445	Asp	Lys	Thr	
	al Glu 50	Ser	Thr	Glu	Lys 455	Glu	Pro	Gly	Ala	Ser 460	Glu				
<210><211><212><213>	1227	dopsi	is th	nalia	ına	•									
		codir		or fu	ımary	/lace	etoad	cetat	te hy	/dro]	Lase				
	4 cg ttg la Leu														48
	tc cag le Gln														96
	ct cgt ro Arg 35	Pro													144
Ala I	tc tct le Ser 50	_	_				-								192
_	gc ttt ys Phe														240
	cg tgg la Trp														288
	ta ttt eu Phe														336

							7	٠.								
aat Asn	gaa Glu	Pro 115	atc Ile	ttg Leu	cga Arg	gac Asp	aat Asn 120	gat Asp	gtt Val	ttg Leu	agg Arg	aga Arg 125	aaa Lys	tca Ser	ttc Phe	384
cat His	cag Gln 130	atg Met	agt Ser	aaa Lys	gtg Val	gaa Glu 135	atg Met	att Ile	gtt Val	cct Pro	atg Met 140	gtg Val	att Ile	Gly ggg	gac Asp	432
tat Tyr 145	aca Thr	gac Asp	ttc Phe	ttt Phe	gca Ala 150	tct Ser	atg Met	cat His	cac His	gcg Ala 155	aag Lys	aac Asn	tgc Cys	gga Gly	ctt Leu 160	480
atg Met	ttc Phe	cgt Arg	Gly	cct Pro 165	gag Glu	aat Asn	gcg Ala	ata Ile	aac Asn 170	cca Pro	aat Asn	tgg Trp	ttt Phe	cgt Arg 175	ctt Leu	528
ccc Pro	att Ile	gca Ala	tat Tyr 180	cat His	gga Gly	cgg Arg	gca Ala	tca Ser 185	tct Ser	att Ile	gtc Val	atc Ile	tct Ser 190	Gly ggg	act Thr	576
					aga Arg											624
cca Pro	tat Tyr 210	ttt Phe	gga Gly	cct Pro	tcg Ser	aag Lys 215	aaa Lys	ctt Leu	gat Asp	ttt Phe	gag Glu 220	ctt Leu	gag Glu	atg Met	gct Ala	672
					gga Gly 230											720
					ata Ile											768
				Gln	gcg Ala										ctg Leu	816
ggg	aag Lys	agt Ser 275	Phe	ggg	act Thr	act Thr	ata Ile 280	Ser	cct	tgg Trp	att	gtt Val 285	Thr	ttg Leu	gat Asp	864
gcg Ala	ctt Leu 290	Glu	cct Pro	ttt Phe	ggt Gly	tgt Cys 295	Gln	gct Ala	ccc	aag Lys	cag Glr 300	Asp	cca Pro	cct Pro	cca Pro	912
ttg Leu 305	Pro	tat Tyr	ttg Leu	gct Ala	gag Glu 310	Lys	gag Glu	tct Ser	gta Val	aat Asn 315	Тул	gat Asp	ato	: tcc	ttg Leu 320	960

R

	•						ε	3									
		gca Ala														1008	
		ggc Gly														1056	
		ctt Leu 355		_												1104	
		act Thr														1152	٠
	_	tgc Cys	_													1200	
		att Ile						tga				•				1227	
<21:	0> 5 1> 4(2> PI 3> A		dopsi	is th	nalia	ana											
	0> 5 Ala	Leu	Leu	Lys 5	Ser	Phe	Ile	Asp	Val 10	Gly	Ser	Asp	Ser	His 15	Phe		
Pro	Ile	Gln	Asn 20	Leu	Pro	Tyr	Gly	Val 25	Phe	Lys	Pro	Glu	Ser 30		Ser		
Thr	Pro	Arg 35	Pro	Ala	Val	Ala	Ile 40	Gly	Asp	Leu	Val	Leu 45	Asp	Leu	Ser		
Ala	Ile 50	Ser	Glu	Ala	Gly	Leu 55	Phe	Asp	Gly	Leu	Ile 60	Leu	Lys	Asp	Ala		
Asp 65	Cys	Phe	Leu	Gln	Pro 70	Asn	Leu	Asn	Lys	Phe 75	Leu	Ala	Met	Gly	Arg 80		
Pro	Ala	Trp	Lys	Glu 85	Ala	Arg	Ser	Thr	Leu 90	Gln	Arg	Ile	Leu	Ser 95	Phe		
Leu	Leu	Phe	Gly 100	Phe	Lys	Val	Leu	Val 105	Leu	Val	Cys	Phe	His 110	Ala	Ala		
Asn	Glu	Pro 115	Ile	Leu	Arg	Asp	Asn 120		Val	Leu	Arg	Arg 125		Ser	Phe		

- His Gln Met Ser Lys Val Glu Met Ile Val Pro Met Val Ile Gly Asp 130 135 Tyr Thr Asp Phe Phe Ala Ser Met His His Ala Lys Asn Cys Gly Leu 150 155 Met Phe Arg Gly Pro Glu Asn Ala Ile Asn Pro Asn Trp Phe Arg Leu 170 165 Pro Ile Ala Tyr His Gly Arg Ala Ser Ser Ile Val Ile Ser Gly Thr 185 Asp Ile Ile Arg Pro Arg Gly Gln Gly His Pro Gln Gly Asn Ser Glu 200 Pro Tyr Phe Gly Pro Ser Lys Lys Leu Asp Phe Glu Leu Glu Met Ala 210 Ala Val Val Gly Pro Gly Asn Glu Leu Gly Lys Pro Ile Asp Val Asn 235 230 Asn Ala Ala Asp His Ile Phe Gly Leu Leu Leu Met Asn Asp Trp Ser 245 Ala Arg Asp Ile Gln Ala Trp Glu Tyr Val Pro Leu Gly Pro Phe Leu 260 265 Gly Lys Ser Phe Gly Thr Thr Ile Ser Pro Trp Ile Val Thr Leu Asp 280 Ala Leu Glu Pro Phe Gly Cys Gln Ala Pro Lys Gln Asp Pro Pro Pro 295 Leu Pro Tyr Leu Ala Glu Lys Glu Ser Val Asn Tyr Asp Ile Ser Leu 315 310 Glu Leu Ala His His Thr Val Asn Gly Cys Asn Leu Arg Pro Gly Asp 335 330 325 Leu Leu Gly Thr Gly Thr Ile Ser Gly Pro Glu Pro Asp Ser Tyr Gly 345 Cys Leu Leu Glu Leu Thr Trp Asn Gly Gln Lys Pro Leu Ser Leu Asn 355 Gly Thr Thr Gln Thr Phe Leu Glu Asp Gly Asp Gln Val Thr Phe Ser 375 Gly Val Cys Lys Gly Asp Gly Tyr Asn Val Gly Phe Gly Thr Cys Thr 400 395 390
- Gly Lys Ile Val Pro Ser Pro Pro 405

```
<210> 6
<211> 1721
<212> DNA
<213> Arabidopsis thaliana
<220>
<221> gene
<222> (9)..(1713)
<223> gene for maleylacetoacetate isomerase (MAAI)
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(8)
<223> restriction site linker
<220>
<221> misc_feature
<222> (1714)..(1721)
<223> restriction site linker
<400> 6
atgtcgacat gtcttatgtt accgattttt atcaggcgaa gttgaagctc tactcttact 60
ggagaagete atgtgeteat egegteegta tegeceteae tttaaaaggt accageeaat 120
gattttattc ttttcttgtg agcaattctt tgatctgaat ttggttcttg ttcgattttc 180
attagggett gattatgaat atataceggt taatttgete aaaggggate aateegatte 240
aggtgcgtag tttctaggtt atattgaact ttatttgaag taacattgta aagataagaa 300
tggtaagtaa ctgagatttc ttatgttaga cttagaagtt tattcgtttt ggttctctag 360
atttcaagaa gatcaatcca atgggcactg taccagcgct tgttgatggt gatgttgtga 420
ttaatgactc tttcgcaata ataatggtca gtagtaacac atccatttag tttgtttggt 480
tttgttgatg aaaaggaaca ttcgtttatt cgtcttgttg tttttcaaat ggacagtacc 540
 tggatgataa gtatccggag ccaccgctgt taccaagtga ctaccataaa cgggcggtaa 600
 attaccaggt atcttcgatc ctttgtcttc agatgatgat gtgttgccat catctgcaaa 660
 accatgtagt taagtccaaa tgtagtgaac attatcagct ttagattgcg agtgtgatcg 720
 ttgttcttat tttgtatatt tcaggcgacg agtattgtca tgtctggtat acagcctcat 780
 caaaatatgg ctctttttgt gagaagatga gattaatgta atggattcta ctaatggagg 840
 ttctataaca aagcaaacat agttacattt tgtcattttt tttaacagag gtatctcgag 900
 gacaagataa atgctgagga gaaaactgct tggattacta atgctatcac aaaaggattc 960
 acaggtatga tatetetaat etacetatae gtaateaaga accaagaeat atgtteaaaa 1020
 tgtgattttg ttgatattgt ggttgtacag gtttataacg acctgtctga taatgtctca 1080
 tatgtccttc agctctcgag aaactgttgg tgagttgcgc tggaaaatac gcgactggtg 1140
 atgaagttta cttggtatgt ctctaaatct ccctggataa tctctatggt actactctct 1200
 tetttattae aatgaageat tgttttgeag getgatettt teetageace acagateeac 1260
 gcagcattca acagattcca tattaacatg gtacttttcc tcagctaatc tcttctcctg 1320
 gtacctagat attgcattgt atatccccc aaattccatg gaatccttga tcagagtttt 1380
 aaggtagcat gaaccaaatg ttatctctgt ctcacacttt cacattcaca gagtaacata 1440
 gacgtaatac teagttteat aactttttt eetegeatea ettggtttte atetetaeaa 1500
 ttttgttgta taggaaccat tecegactet tgcaaggttt tacgagteat acaacgaact 1560
 gcctgcattt caaaatgcag tcccggagaa gcaaccagat actccttcca ccatctgatt 1620
 ctgtgaaccg taagcttctc tcagtctcag ctcaataaaa tctcttagga aacaacaaca 1680
                                                                    1721
 acaccttgaa cttaaatgta tcatatgaac cagggatcca t
```

```
<210> 7
<211> 1238
<212> DNA
<213> Escherichia coli
<220>
<221> gene
<222> (7)..(1232)
<223> tyrA gene coding for bifunctional chorismate
      mutase / prephenate dehydrogenase
<220>
<221> CDS
<222> (25)..(1143)
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(6)
<223> restriction site linker
<220>
<221> misc_feature
<222> (1233)..(1238)
<223> restriction site linker
<400> 7
cccgggtggc ttaagaggtt tatt atg gtt gct gaa ttg acc gca tta cgc
                                                                   51
                           Met Val Ala Glu Leu Thr Ala Leu Arg
                             1
gat caa att gat gaa gtc gat aaa gcg ctg ctg aat tta tta gcg aag
Asp Gln Ile Asp Glu Val Asp Lys Ala Leu Leu Asn Leu Leu Ala Lys
10
                     15
cgt ctg gaa ctg gtt gct gaa gtg ggc gag gtg aaa agc cgc ttt gga
                                                                   147
Arg Leu Glu Leu Val Ala Glu Val Gly Glu Val Lys Ser Arg Phe Gly
ctg cct att tat gtt ccg gag cgc gag gca tct atg ttg gcc tcg cgt
                                                                   195
Leu Pro Ile Tyr Val Pro Glu Arg Glu Ala Ser Met Leu Ala Ser Arg
             45
                                 50
cgt gca gag gcg gaa gct ctg ggt gta ccg cca gat ctg att gag gat
                                                                   243
Arg Ala Glu Ala Glu Ala Leu Gly Val Pro Pro Asp Leu Ile Glu Asp
                             65
gtt ttg cgt cgg gtg atg cgt gaa tct tac tcc agt gaa aac gac aaa
                                                                   291
Val Leu Arg Arg Val Met Arg Glu Ser Tyr Ser Ser Glu Asn Asp Lys
     75
                                             85
gga ttt aaa aca ctt tgt ccg tca ctg cgt ccg gtg gtt atc gtc ggc
Gly Phe Lys Thr Leu Cys Pro Ser Leu Arg Pro Val Val Ile Val Gly
90
                                                             105
                     95
                                         100
```

WO 02/31173 PCT/EP01/10779

								4					
	ggc Gly												387
	tat Tyr	_	_			_							435
	att Ile			-	-								483
-	act Thr 155	-											531
	ctg Leu												579
	gtg Val												627
_	gac Asp	_		_	_	_	_		_	 _	 		675
_	aaa Lys	_	-	-									723
	gct Ala 235												771
	ttt Phe					-							819
	ctg Leu			_		_							867
_	ccg Pro			-		_	-	-					915
	gat Asp												963

		13			
				gag gcg att Glu Ala Ile	
				agt ttc cgc Ser Phe Arg	-
				cag agt gaa Gln Ser Glu 360	
	ttg cgt cag Leu Arg Gln 365	-			1153
gtgccggatg	attcacatca t	ccggcacct tt	tcatcagg ttg	gatcaac aggca	actacg 1213
ttctcacttg	ggtaacagcg t	cgac			1238
<210> 8 <211> 373 <212> PRT <213> Esche	richia coli				
<400> 8 Met Val Ala 1	Glu Leu Thr	Ala Leu Arg	Asp Gln Ile	Asp Glu Val	Asp
Lys Ala Leu	Leu Asn Leu 20	Leu Ala Lys 25	Arg Leu Glu	Leu Val Ala 30	Glu
Val Gly Glu 35		Arg Phe Gly 40	Leu Pro Ile	Tyr Val Pro 45	Glu
Arg Glu Ala 50	Ser Met Leu	Ala Ser Arg 55	Arg Ala Glu 60	Ala Glu Ala	Leu
Gly Val Pro 65	Pro Asp Leu 70	Ile Glu Asp	Val Leu Arg 75	Arg Val Met	Arg 80
Glu Ser Tyr	Ser Ser Glu 85	Asn Asp Lys	Gly Phe Lys 90	Thr Leu Cys 95	Pro
Ser Leu Arg	Pro Val Val 100	Ile Val Gly 105	Gly Gly Gly	Gln Met Gly 110	Arg
Leu Phe Glu 115	_	Thr Leu Ser 120	Gly Tyr Gln	Val Arg Ile 125	Leu
Glu Gln His 130	Asp Trp Asp	Arg Ala Ala 135	Asp Ile Val	Ala Asp Ala	Gly
Met Val Ile 145	Val Ser Val 150	Pro Ile His	Val Thr Glu 155	Gln Val Ile	Gly 160

Lys Leu Pro Pro Leu Pro Lys Asp Cys Ile Leu Val Asp Leu Ala Ser 165 170 175

Val Lys Asn Gly Pro Leu Gln Ala Met Leu Val Ala His Asp Gly Pro 180 185 190

Val Leu Gly Leu His Pro Met Phe Gly Pro Asp Ser Gly Ser Leu Ala 195 200 205

Lys Gln Val Val Val Trp Cys Asp Gly Arg Lys Pro Glu Ala Tyr Gln 210 215 220

Trp Phe Leu Glu Gln Ile Gln Val Trp Gly Ala Arg Leu His Arg Ile
225 230 235 240

Ser Ala Val Glu His Asp Gln Asn Met Ala Phe Ile Gln Ala Leu Arg 245 250 255

His Phe Ala Thr Phe Ala Tyr Gly Leu His Leu Ala Glu Glu Asn Val 260 265 270

Gln Leu Glu Gln Leu Leu Ala Leu Ser Ser Pro Ile Tyr Arg Leu Glu 275 280 285

Leu Ala Met Val Gly Arg Leu Phe Ala Gln Asp Pro Gln Leu Tyr Ala 290 295 300

Asp Ile Ile Met Ser Ser Glu Arg Asn Leu Ala Leu Ile Lys Arg Tyr 305 310 315 320

Tyr Lys Arg Phe Gly Glu Ala Ile Glu Leu Leu Glu Gln Gly Asp Lys 325 330 335

Gln Ala Phe Ile Asp Ser Phe Arg Lys Val Glu His Trp Phe Gly Asp 340 345 350

Tyr Ala Gln Arg Phe Gln Ser Glu Ser Arg Val Leu Leu Arg Gln Ala 355 360 365

Asn Asp Asn Arg Gln 370

<210> 9

<211> 2953

<212> DNA

<213> Arabidopsis thaliana

<220>

<221> gene

<222> (1)..(2953)

<223> gene for fumarylacetoacetate hydrolase (FAAH)

<400> 9 atggcgttgc tgaagtcttt catcgatgtt ggctcagact cgcacttccc tatccagaat 60 ggcgatttgg ttctggacct ctccgctatc tctgaagctg ggcttttcga tggtctgatc 180 cttaaggacg cagattgctt tetteaggtt egttttteeg attectataa aeteggatta 240 ctatgtagta gtaccctggg aatgtttccg taaatgattt cgaatttgct atttgaacct 300 gatetetgaa gtttgeteea tggtttattg gatagateaa teeegtttag etegaaaaaa 360 atccattgtt ctactcaatt gctcgttgct tcgattcatt atctgttaca gtttgagttt 420 tctgttcacg attttgaact tttgcaacta tgattattgc tttatgatct gacggtatag 480 tgtattgctt acacttagtg atgaggaaaa tgaggttgtg tttattttct ggtgtgtttc 540 ttttgatgtt aatattgttt agtttctgtg ctctgtttgc agcctaattt gaataagttc 600 ttggccatgg gacggcctgc gtggaaggaa gcgcgttcta cgctgcaaag aatcttgtca 660 tgtatgctct gtttgatcct attgatttat ttggattttt atggagtttt gttatttggc 720 ttcaaggttt tggttttggt atgttttcat gcagctaatg aacctatctt gcgagacaat 780 gatgttttga ggagaaaatc attccatcag atggttagta gtgtgaaatt gttttttgct 840 taaactaggg aaattgttg tatatctgtt acttacgttt attgctgttt gatgcaaatt 900 tgcagagtaa agtggaaatg attgttccta tggtgattgg ggactataca gacttctttg 960 catctatgca tcacgcgaag aactgcggac ttatgttccg tgggcctgag aatgcgataa 1020 acccaaattg gtgcgtttat gttacttttg agctgagagt ttcttcatga aatggtcaag 1080 togaaaggat gactotgtat taacatgaca ttaccatatt tttcaggttt cgtottccca 1140 ttgcatatca tggacgggca tcatctattg tcatctctgg gactgacatt attcgaccaa 1200 ggttaggaaa ttgtgtatta ttatctggtt tttggtgggc tgagaatggt tgttaagaat 1260 aattcacatg tcatatttga agtcatgcat catgcaaggt tttatgcttt gacaagaaat 1320 atagtttttt ataagatatt attacattga aaccaatatt ggcggatggt aaaatttcat 1380 gcagacaaat taataatgaa atgctaattc cagttttatc tttgcttgtt ttgctttctt 1440 ccagaggtca gggccatcca caaggaaact ctgaaccata ttttggacct tcgaagaaac 1500 ttgattttga gcttgagatg gtaagcatct gatgcctcag ttatgtggat ttgttttaca 1560 atgattcggt tgatgctttt tggtgctagt taagaataac ggcattgaca aacctctctt 1620 ttatcacatg atattcaggc tgctgtggtt ggtccaggaa atgaattggg aaagcctatt 1680 gacgtgaata atgcagccga tcatatattt ggtctattac tgatgaatga ctggagtggt 1740 actcacttaa ctatagtttt cgttgagtca tctttaacct gaccgggcat gaccggtttt 1800 tttaaatgtt tgttgttata gctagggata ttcaggcgtg ggagtatgta cctcttggtc 1860 ctttcctggg gaagagtttt ggtgagatat ttggcttcaa tactttgatt tcatttcctc 1920 tagttgaagt atatgggcaa agaacttcgg tgaatgttgt cttgttgtgt tgtagggact 1980 actatatece ettggattgt tacettggat gegettgage ettttggttg teaageteee 2040 aagcaggttg gtacttaggc atcacattct ttttgtgtca cgcaatcact gattctctca 2100 tgatctaact tgttcttggg gcaggatcca cctccattgc catatttggc tgagaaagag 2160 tctgtaaatt acgatatctc cttggaggta gcattcgata ttggagtttc actttttggc 2220 tttttgctat caactataac agcttatggt ggactgaact gaaataaaca tcatgttttt 2280 acctcttata ggttcaactt aaaccttctg gcagagatga ttcttgtgta ataacaaaga 2340 gcaacttcca aaacttgtga gttcctctat aatctcctac ccaattcctc catataatta 2400 aacagtttgg ttcaaactct tttaaactta ttgtgacaga tattggacca taacgcagca 2460 gctagcacac cataccgtta acggttgcaa tttgaggcct ggtgatctcc ttggcacagg 2520 aaccataagc ggaccggtaa actcttttcg aaccagttct ctcgtctact atatcacgtg 2580 atgactacac aataactcgc aaaatctttg tttcttggtt ctaaacgcag gagccagatt 2640 catatgggtg cctacttgag ttgacatgga atggacagaa acctctatca ctcaatggaa 2700 caactcagac gtttctcgaa gacggagacc aagtcacctt ctcaggtgta tgcaaggtat 2760 cagctgatta acacggtttc tgctttagtt taatttgctt tataccccaa caactccaaa 2820 tgaatttcgt tgcatgacat ttcggttaac gcttattaat caaattacgt ctatgattaa 2880 accettgtag ggagatggtt acaatgttgg gtttggaaca tgcacaggga aaattgttcc 2940

ttcaccgcct tga	2953
<210> 10 <211> 1534 <212> DNA <213> Arabidopsis thaliana	
<220> <221> CDS <222> (28)(1227) <223> cDNA coding for hydroxyphenylpyruvate dioxygenase	
<pre><400> 10 cgagttttag cagagttggt gaaatca atg ggc cac caa aac gcc gcc gtt tc</pre>	a 54 :r
gag aat caa aac cat gat gac ggc gct gcg tcg tcg ccg gga ttc aag Glu Asn Gln Asn His Asp Asp Gly Ala Ala Ser Ser Pro Gly Phe Lys 10 15 20 25	102
ctc gtc gga ttt tcc aag ttc gta aga aag aat cca aag tct gat aaa Leu Val Gly Phe Ser Lys Phe Val Arg Lys Asn Pro Lys Ser Asp Lys 30 35 40	150
ttc aag gtt aag cgc ttc cat cac atc gag ttc tgg tgc ggc gac gca Phe Lys Val Lys Arg Phe His His Ile Glu Phe Trp Cys Gly Asp Ala 45 50 55	198
acc aac gtc gct cgt cgc ttc tcc tgg ggt ctg ggg atg aga ttc tcc Thr Asn Val Ala Arg Arg Phe Ser Trp Gly Leu Gly Met Arg Phe Ser 60 65 70	246
gcc aaa tcc gat ctt tcc acc gga aac atg gtt cac gcc tct tac cta Ala Lys Ser Asp Leu Ser Thr Gly Asn Met Val His Ala Ser Tyr Leu 75 80 85	294
ctc acc tcc ggt gac ctc cga ttc ctt ttc act gct cct tac tct ccg Leu Thr Ser Gly Asp Leu Arg Phe Leu Phe Thr Ala Pro Tyr Ser Pro 90 95 100 105	
tct ctc tcc gcc gga gag att aaa ccg aca acc aca gct tct atc cca Ser Leu Ser Ala Gly Glu Ile Lys Pro Thr Thr Thr Ala Ser Ile Pro 110 115 120	390
agt ttc gat cac ggc tct tgt cgt tcc ttc ttc tct tca cat ggt ctc Ser Phe Asp His Gly Ser Cys Arg Ser Phe Phe Ser Ser His Gly Let 125 130 135	438
ggt gtt aga gcc gtt gcg att gaa gta gaa gac gca gag tca gct tt Gly Val Arg Ala Val Ala Ile Glu Val Glu Asp Ala Glu Ser Ala Ph 140 145 150	c 486 e

							1	/							
													cct Pro	_	534
			_	_	_		_						ggc Gly		582
		_		-	-							_	aaa Lys		630
													ttc Phe 215		678
_													gtt Val		726
		_	-										ttt Phe		774
	-				-	_	_	_			-		agc Ser		822
			_	_	-								cta Leu		870
													cag Gln 295		918
_	-			_									ctg Leu		966
													agc Ser		1014
													tac Tyr		1062
	_			_		_			-	-	_	_	atc Ile		1110

_	gag Glu	_					_	_	_	_	_			_	-	1158
	caa Gln															1206
	aca Thr 395						taac	aato	ca t	ttga	ıtgat	a aa	cato	rttac		1257
agtt	tact	aa g	gcaat	ctct	t gt	ttat	gaĻt	gtg	ttaa	ıtag	gccg	acga	ta t	ttat	agaga	1317
taat	ccaç	rag a	agtag	gato	rc at	gato	gaaag	r atg	gagga	agg	gaag	gctt	ac c	agag	tggag	1377
gato	tggt	gg t	ctct	gago	et ct	tcaa	ıgtco	att	gaag	jaat	acga	aaag	rac t	cttg	aagcc	1437
aaad	agtt	ag t	ggga	atgaa	ac aa	ıgaaç	gaaga	acc	caact	aaa	ggat	tgtg	rta a	ittaa	ıtgtaa	1497
aact	gttt	ta t	ctta	tcaa	a ac	aatç	rttat	aca	acat	:						1534
<211 <212)> 11 L> 40 ?> PF 3> Ar	00 er	lopsi	ls th	nalia	ına										
)> 11					_	_									
Met 1	Gly	His	Gln	Asn 5	Ala	Ala	Val	Ser	Glu 10	Asn	Gln	Asn	His	Asp 15	Asp	
Gly	Ala	Ala	Ser 20	Ser	Pro	Gly	Phe	L ys 25	Leu	Val	Gly	Phe	Ser 30	Lys	Phe	
Val	Arg	Lys 35	Asn	Pro	Lys	Ser	Asp 40	Lys	Phe	Lys	Val	Lys 45	Arg	Phe	His	
His	Ile 50	Glu	Phe	Trp	Cys	G1y 55	Asp	Ala	Thr	Asn	Val 60	Ala	Arg	Arg	Phe	
Ser 65	Trp	Gly	Leu	Gly	Met 70	Arg	Phe	Ser	Ala	Lys 75	Ser	Asp	Leu	Ser	Thr 80	
Gly	Asn	Met	Val	His 85	Ala	Ser	Tyr	Leu	Leu 90	Thr	Ser	Gly	Asp	Leu 95	Arg	
Phe	Leu	Phe	Thr 100	Ala	Pro	Tyr	Ser	Pro 105	Ser	Leu	Ser	Ala	Gly 110	Glu	Ile	
Lys	Pro	Thr 115	Thr	Thr	Ala	Ser	Ile 120	Pro	Ser	Phe	Asp	His 125	Gly	Ser	Суѕ	
Arg	Ser 130	Phe	Phe	Ser	Ser	Ніs 135	Gly	Leu	Gly	Val	Arg 140	Ala	Val	Ala	Ile	

Glu 145	Val	Glu	Asp	Ala	Glu 150	Ser	Ala	Phe	Ser	11e 155	Ser	Val	Ala	Asn	Gly 160
Ala	Ile	Pro	Ser	Ser 165	Pro	Pro	Ile	Val	Leu 170	Asn	Glu	Ala	Val	Thr 175	Ile
Ala	Glu	Val	Lys 180	Leu	Tyr	Gly	Asp	Val 185		Leu	Arg	Tyr	Val 190	Ser	Tyr
Lys	Ala	Glu 195	Asp	Thr	Glu	Lys	Ser 200	Glu	Phe	Leu	Pro	Gly 205	Phe	Glu	Arg
	Glu 210	Asp	Ala	Ser	Ser	Phe 215	Pro	Leu	Asp	Tyr	Gly 220	Ile	Arg	Arg	Leu
Asp 225	His	Ala	Val	Gly	Asn 230	Val	Pro	Glu	Leu	Gly 235	Pro	Ala	Leu	Thr	Tyr 240
Val	Ala	Gly	Phe	Thr 245	Gly	Phe	His	Gln	Phe 250	Ala	Glu	Phe	Thr	Ala 255	Asp
Asp	Val	Gly	Thr 260	Ala	Glu	Ser	Gly	Leu 265	Asn	Ser	Ala	Val	Leu 270	Ala	Ser
Asn	Asp	Glu 275	Met	Val	Leu	Leu	Pro 280	Ile	Asn	Glu	Pro	Val 285	His	Gly	Thr
Lys	Arg 290	Lys	Ser	Gln	Ile	Gln 295	Thr	Tyr	Leu	Glu	His 300	Asn	Glu	Gly	Ala
Gly 305	Leu	Gln	His	Leu	Ala 310	Leu	Met	Ser	Glu	Asp 315	Ile	Phe	Arg	Thr	Leu 320
Arg	Glu	Met	Arg	Lys 325	Arg	Ser	Ser	Ile	Gly 330	Gly	Phe	Asp	Phe	Met 335	Pro
Ser	Pro	Pro	Pro 340	Thr	Tyr	Tyr	Gln	Asn 345	Leu	Lys	Lys	Arg	Val 350	Gly	Asp
Val	Leu	Ser 355	Asp	Asp	Gln	Ile	Lуs 360		Cys	Glu	Glu	Leu 365		Ile	Leu
Val	Asp 370	Arg	Asp	Asp	Gln	Gly 375		Leu	Leu	Gln	Ile 380		Thr	Lys	Pro
Leu 385	Gly	Asp	Arg	Tyr	Ser 390		Phe	Asn	Gln	Thr 395		Val	Thr	Val	Pro 400
<219	0> 1	2									,				
	1> 5														
	2> D		i 0 -	~~~									•		
KZ1 .	ט יינ	rass.	ica	napu	13										

```
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(6)
<223> restriction site
<220>
<221> misc_feature
<222> (570)..(575)
<223> restriction site
<220>
<221> misc_feature
<222> (7)..(569)
<223> fragment of cDNA coding for
      homogentisat-1,2-dioxygenase
<400> 12
gtcgacgggc cgatgggggc gaagggtctt gctgcaccaa gagattttct tgcaccaacg 60
gcatggtttg aggaagggct acggcctgac tacactattg ttcagaagtt tggcggtgaa 120
ctctttactg ctaaacaaga tttctctccg ttcaatgtgg ttgcctggca tggcaattac 180
gtgccttata agtatgacct gcacaagttc tgtccataca acactgtcct tgtagaccat 240
ggagatccat ctgtaaatac agttctgaca gcaccaacgg ataaacctgg tgtggccttg 300
cttgattttg tcatattccc tcctcgttgg ttggttgctg agcatacctt tcgacctcct 360
tactaccatc gtaactgcat gagtgaattt atgggcctaa tctatggtgc ttacgaggcc 420
aaagetgatg gatttetace tggtggegea agtetteaca gttgtatgae aceteatggt 480
ccagatacaa ccacatacga ggcgacgatt gctcgtgtaa atgcaatggc tccttataag 540
                                                                    575
ctcacaggca ccatggcctt catgtttgag gtacc
 <210> 13
 <211> 932
 <212> DNA
 <213> Synechocystis PCC6803
 <220>
 <221> CDS
 <222> (4)..(927)
 <223> cDNA coding for homogentisat phytyltransferase
 <400> 13
 gcc atg gca act atc caa gct ttt tgg cgc ttc tcc cgc ccc cat acc
     Met Ala Thr Ile Gln Ala Phe Trp Arg Phe Ser Arg Pro His Thr
                                                               15
                                           10
                        5
       1
 atc att ggt aca act ctg agc gtc tgg gct gtg tat ctg tta act att
                                                                     96
 Ile Ile Gly Thr Thr Leu Ser Val Trp Ala Val Tyr Leu Leu Thr Ile
                                       25
 ctc ggg gat gga aac tca gtt aac tcc cct gct tcc ctg gat tta gtg
                                                                     144
 Leu Gly Asp Gly Asn Ser Val Asn Ser Pro Ala Ser Leu Asp Leu Val
                                                        45
                                   40
               35
```

ttc Phe	ggc Gly	gct Ala 50	tgg Trp	ctg Leu	gcc Ala	tgc Cys	ctg Leu 55	ttg Leu	ggt Gly	aat Asn	gtg Val	tac Tyr 60	att Ile	gtc Val	ggc Gly	192
ctc Leu	aac Asn 65	caa Gln	ttg Leu	tgg Trp	gat Asp	gtg Val 70	gac Asp	att Ile	gac Asp	cgc Arg	atc Ile 75	aat Asn	aag Lys	ccg Pro	aat Asn	240
ttg Leu 80	ccc Pro	cta Leu	gct Ala	aac Asn	gga Gly 85	gat Asp	ttt Phe	tct Ser	atc Ile	gcc Ala 90	cag Gln	ggc Gly	cgt Arg	tgg Trp	att Ile 95	288
gtg Val	gga Gly	ctt Leu	tgt Cys	ggc Gly 100	gtt Val	gct Ala	tcc Ser	ttg Leu	gcg Ala 105	atc Ile	gcc Ala	tgg Trp	gga Gly	tta Leu 110	G]Å āāā	336
cta Leu	tgg Trp	ctg Leu	ggg Gly 115	cta Leu	acg Thr	gtg Val	ggc Gly	att Ile 120	agt Ser	ttg Leu	att Ile	att Ile	ggc Gly 125	acg Thr	gcc Ala	384
tat Tyr	tcg Ser	gtg Val 130	ccg Pro	cca Pro	gtg Val	agg Arg	tta Leu 135	aag Lys	cgc Arg	ttt Phe	tcc Ser	ctg Leu 140	ctg Leu	gcg Ala	gcc Ala	432
ctg Leu	tgt Cys 145	att Ile	ctg Leu	acg Thr	gtg Val	cgg Arg 150	gga Gly	att Ile	gtg Val	gtt Val	aac Asn 155	ttg Leu	ggc	tta Leu	ttt Phe	480
tta Leu 160	ttt Phe	ttt Phe	aga Arg	att	ggt Gly 165	Leu	ggt Gly	tat Tyr	ccc Pro	Pro	Thr	tta Leu	ata Ile	acc Thr	ccc Pro 175	528
atc Ile	tgg Trp	gtt Val	ttg Leu	act Thr 180	tta Leu	ttt Phe	atc Ile	tta Leu	gtt Val 185	Phe	acc Thr	gtg Val	gcg	ato Ile	Ala	576
att	ttt Phe	aaa Lys	gat Asp 195	gtg Val	cca Pro	gat Asp	atg Met	gaa Glu 200	Gly	gat Asp	cgg Arg	r caa	Phe 205	Lys	att Ile	624
caa Gln	act Thr	tta Lev 210	ı Thr	ttg Leu	caa Glr	ato lle	ggc Gly 215	Lys	caa Glr	a aac a Asi	gtt n Val	ttt Phe 220	e Arc	g Gly	a acc / Thr	672
tta Lev	att 116	e Lev	a cto 1 Leu	act I Thr	ggt Gly	tgt Cys 230	туз	tta Leu	gco 1 Ala	a to	g gca t Ala 23	a Ile	tgg Tr	g ggo	c tta y Leu	720
tgg Trp	Ala	g gcl a Ala	t ato	g cct t Pro	tta Lev 24!	ı Ası	act	get r Ala	tto a Pho	tte Le 25	u Ile	t gt! e Va:	tc l Se:	c ca r Hi	t ttg s Leu 255	768

							2:	2								
tgc Cys	tta Leu	tta Leu	gcc Ala	tta Leu 260	ctc Leu	tgg Trp	tgg Trp	cgg Arg	agt Ser 265	cga Arg	gat Asp	gta Val	cac His	tta Leu 270	gaa Glu	816
agc Ser	aaa Lys	acc Thr	gaa Glu 275	att Ile	gct Ala	agt Ser	ttt Phe	tat Tyr 280	cag Gln	ttt Phe	att Ile	tgg Trp	aag Lys 285	cta Leu	ttt Phe	864
ttc Phe	tta Leu	gag Glu 290	tac Tyr	ttg Leu	ctg Leu	tat Tyr	ccc Pro 295	ttg Leu	gct Ala	ctg Leu	tgg Trp	tta Leu 300	cct Pro	aat Asn	ttt Phe	. 912
			att Ile		tagg	ıg	-									932
<211 <212)> 14 L> 3(2> Pl 3> Sy	08 RT	nocy:	stis	PCC	5803										
)> 1 Ala		Ile	Gln 5	Ala	Phe	Trp	Arg	Phe 10	Ser	Arg	Pro	His	Thr 15	Ile	
Ile	Gly	Thr	Thr 20	Leu	Ser	Val	Trp	Ala 25	Val	Tyr	Leu	Leu	Thr 30	Ile	Leu	
Gly	Asp	Gly 35	Asn	Ser	Vaļ	Asn	Ser 40	Pro	Ala	Ser	Leu	Asp 45	Leu	Val	Phe	
Gly	Ala 50		Leu	Ala	Cys	Leu 55	Leu	Gly	Asn	Val	Tyr 60	Ile	Val	Gly	Leu	
Asn 65	Gln	Leu	Trp	Asp	Val 70	Asp	Ile	Asp	Arg	11e 75		Ъуs	Pro	Asn	Leu 80	
Pro	Leu	Ala	Asn	Gly 85	Asp	Phe	Ser	Ile	Ala 90		Gly	Arg	Trp	Ile 95		
Gly	Leu	Cys	Gly 100		Ala	Ser	Leu	Ala 105		Ala	Ттр	Gly	Leu 110		Leu	
Trp	Leu	Gly 115		Thr	Val	G1y	11e		Leu	Ile	: Ile	Gly 125		Ala	Tyr	
Ser	Val		Pro	Val	Arg	Leu 135		Arg	Phe	e Ser	140		. Ala	Ala	Leu	· ·
Cys 145		e Leu	Thr	· Val	Arg 150		Ile	e Val	. Val	. Asr 155		ı Gly	Leu	Phe	Leu 160	
Phe	Phe	e Arg	, Ile	Gly 165		Gly	Туг	r Pro	170		r Lei	ı Ile	. Thi	175	lle	

WO 02/31173 PCT/EP01/10779

23

Trp Val Leu Thr Leu Phe Ile Leu Val Phe Thr Val Ala Ile Ala Ile 180 185 190

Phe Lys Asp Val Pro Asp Met Glu Gly Asp Arg Gln Phe Lys Ile Gln 195 200 205

Thr Leu Thr Leu Gln Ile Gly Lys Gln Asn Val Phe Arg Gly Thr Leu 210 215 220

Ile Leu Leu Thr Gly Cys Tyr Leu Ala Met Ala Ile Trp Gly Leu Trp 225 230 235 240

Ala Ala Met Pro Leu Asn Thr Ala Phe Leu Ile Val Ser His Leu Cys 245 250 255

Leu Leu Ala Leu Leu Trp Trp Arg Ser Arg Asp Val His Leu Glu Ser 260 265 270

Lys Thr Glu Ile Ala Ser Phe Tyr Gln Phe Ile Trp Lys Leu Phe Phe 275 280 285

Leu Glu Tyr Leu Leu Tyr Pro Leu Ala Leu Trp Leu Pro Asn Phe Ser 290 295 300

Asn Thr Ile Phe

305

<210> 15

<211> 1159

<212> DNA

<213> Knnstliche Sequenz

<220>

<221> CDS

<222> (8)..(1150)

<220>

<221> misc_feature

<222> (1)..(6)

<223> restriction site

<220>

<221> misc_feature

<222> (1154)..(1159)

<223> restriction site

<220>

<223> Beschreibung der knnstlichen Sequenz: codon usage optimized cDNA coding for hydroxyphenylpyruvate dioxygenase from Streptomyces avermitilis

<400> 15

gtcgact atg act caa act act cat act cca gat act gct aga caa

Met Thr Gln Thr Thr His His Thr Pro Asp Thr Ala Arg Gln

10

gct Ala 15	gat Asp	cct Pro	ttt Phe	cca Pro	gtt Val 20	aag Lys	gga Gly	atg Met	gat Asp	gct Ala 25	gtt Val	gtt Val	ttc Phe	gct Ala	gtt Val 30	.97
												gct Ala				145
												aga Arg				193
												ctt Leu 75				241
att Ile	aag Lys 80	cca Pro	gct Ala	acc Thr	cca Pro	tgg Trp 85	gga Gly	cat His	ttc Phe	ctt Leu	gct Ala 90	gat Asp	cac His	gtt Val	gct Ala	289
	His											gtt Val				337
												aga Arg				385
												gtt Val				433
												gat Asp 155				481
												gct Ala				529
gaa Glu 175	cca Pro	cca Pro	gct Ala	cat Hìs	aga Arg 180	acc Thr	ttc Phe	caa Gln	gct Ala	att Ile 185	Asp	cat His	tgt Cys	gtt Val	ggt Gly 190	577
aac Asn	gtt Val	gaa Glu	ctc Leu	gga Gly 195	Arg	atg Met	aac Asn	gaa Glu	tgg Trp 200	Val	gga Gly	ttc Phe	tac	aac Asn 205	Lys	625
gtt Val	atg Met	gga Gly	ttc Phe 210	Thr	aac Asn	atg Met	aag Lys	gaa Glu 215	Phe	gtt Val	gga Gly	gat Asp	gat Asp 220	Ile	gct Ala	673

							2	5								
	gag Glu															721
	gtt Val 240														_	769
	att Ile															817
	gct Ala															865
-	gca Ala															913
	ggt Gly															961
~	ctt Leu 320	-			_	_	_	-	-	-					_	1009
	ttc Phe		-													1057
	gaa Glu	_				_	_			_						1105
	ttc Phe	Glu	_	Ile	-	Arg	Glu	Gln	Glu	_	_					1150
tag	gtcga	a C														1159
<21 <21 <21		81 RT nnst	reib ized	cDN	der 1 A co	knns ding	for	hyđ	roxy	phen	у1ру					
Met	0> 1 Thr		Thr		His	His	Thr	Pro		Thr	Ala	Arg	Gln			
1			•	5					10					15		

Pro Phe Pro Val Lys Gly Met Asp Ala Val Val Phe Ala Val Gly Asn 25 20 -Ala Lys Gln Ala Ala His Tyr Tyr Ser Thr Ala Phe Gly Met Gln Leu 40 Val Ala Tyr Ser Gly Pro Glu Asn Gly Ser Arg Glu Thr Ala Ser Tyr Val Leu Thr Asn Gly Ser Ala Arg Phe Val Leu Thr Ser Val Ile Lys Pro Ala Thr Pro Trp Gly His Phe Leu Ala Asp His Val Ala Glu His 90 85 Gly Asp Gly Val Val Asp Leu Ala Ile Glu Val Pro Asp Ala Arg Ala 105 100 Ala His Ala Tyr Ala Ile Glu His Gly Ala Arg Ser Val Ala Glu Pro 120 Tyr Glu Leu Lys Asp Glu His Gly Thr Val Val Leu Ala Ala Ile Ala 135 130 Thr Tyr Gly Lys Thr Arg His Thr Leu Val Asp Arg Thr Gly Tyr Asp 155 150 Gly Pro Tyr Leu Pro Gly Tyr Val Ala Ala Pro Ile Val Glu Pro 165 Pro Ala His Arg Thr Phe Gln Ala Ile Asp His Cys Val Gly Asn Val 185 180 Glu Leu Gly Arg Met Asn Glu Trp Val Gly Phe Tyr Asn Lys Val Met 200 Gly Phe Thr Asn Met Lys Glu Phe Val Gly Asp Asp Ile Ala Thr Glu 220 215 210 Tyr Ser Ala Leu Met Ser Lys Val Val Ala Asp Gly Thr Leu Lys Val 235 230 Lys Phe Pro Ile Asn Glu Pro Ala Leu Ala Lys Lys Ser Gln Ile 250 245 Asp Glu Tyr Leu Glu Phe Tyr Gly Gly Ala Gly Val Gln His Ile Ala 265 Leu Asn Thr Gly Asp Ile Val Glu Thr Val Arg Thr Met Arg Ala Ala 280 Gly Val Gln Phe Leu Asp Thr Pro Asp Ser Tyr Tyr Asp Thr Leu Gly 295 300 Glu Trp Val Gly Asp Thr Arg Val Pro Val Asp Thr Leu Arg Glu Leu 315 310

							2'	7								
Lys	Ile	Leu	Ala	Asp 325	Arg	Asp	G1u	Asp	Gly 330	Tyr	Leu	Leu	Gln	11e 335	Phe	
Thr	Lys	Pro	Val 340	Gln	Asp	Arg	Pro	Thr 345	Va1	Phe	Phe	Glu	Ile 350	Ile	Glu	
Arg	His	Gly 355	Ser	Met	Gly	Phe	Gly 360	Lys	Gly	Asn	Phe	Lys 365	Ala	Leu	Phe	
Glu	Ala 370	Ile	Glu	Arg	Glu	Gln 375	Glu	Lys	Arg	Gly	Asn 380	Leu				
<21 <21	0> 17 1> 81 2> DM 3> An	15 1A	dops	is th	nalia	ına										
<22 <22	1> CI 2> (3 3> cI	37).			or ma	leyl	lceto	pacet	cate	iso	neras	se				•
-40	0> 1 [.]	7														
	atct		aaga	agaa	ca aa	attco	ettgo	e tga	aatc		tct Ser					54
ttt Phe	tat Tyr	cag Gln	gcg Ala 10	aag Lys	ttg Leu	aag Lys	ctc Leu	tac Tyr 15	tct Ser	tac Tyr	tgg Trp	aga Arg	agc Ser 20	tca Ser	tgt Cys	102
	cat His														gaa Glu	150
	ata Ile 40															198
aag Lys 55	aag Lys	atc Ile	aat Asn	cca Pro	atg Met 60	ggc	act Thr	gta Val	cca Pro	gcg Ala 65	Leu	gtt Val	gat Asp	ggt Gly	gat Asp 70	246
gtt Val	gtg Val	att Ile	aat Asn	gac Asp 75	tct Ser	ttc Phe	gca Ala	ata Ile	ata Ile 80	atg Met	tac Tyr	ctg Leu	gat	gat Asp 85	Lys	294
tat	ccg Pro	gag Glu	cca Pro	Pro	ctg Leu	tta Leu	cca Pro	agt Ser 95	Asp	tac Tyr	cat His	aaa Lys	cgg Arg 100	, Ala	gta Val	342
aat Asr	tac Tyr	cag Gln 105	Ala	acg Thr	agt Ser	att	gtc Val	Met	tct Ser	ggt Gly	ata Ile	cag Gln 115	Pro	cat His	caa Gln	390

aat Asn	atg Met 120	gct Ala	ctt Leu	ttt Phe	agg Arg	tat Tyr 125	ctc Leu	gag Glu	gac Asp	aag Lys	ata Ile 130	aat Asn	gct Ala	gag Glu	gag Glu	438
aaa Lys 135	act Thr	gct Ala	tgg Trp	att Ile	act Thr 140	aat Asn	gct Ala	atc Ile	aca Thr	aaa Lys 145	gga Gly	ttc Phe	aca Thr	gct Ala	ctc Leu 150	486
gag Glu	aaa Lys	ctg Leu	ttg Leu	gtg Val 155	agt Ser	tgc Cys	gct Ala	gga Gly	aaa Lys 160	tac Tyr	gcg Ala	act Thr	ggt Gly	gat Asp 165	gaa Glu	. 534
gtt Val	tac Tyr	ttg Leu	gct Ala 170	gat Asp	ctt Leu	ttc Phe	cta Leu	gca Ala 175	cca Pro	cag Gln	atc Ile	cac His	gca Ala 180	gca Ala	ttc Phe	582
aac Asn	aga Arg	ttc Phe 185	cat His	att Ile	aac Asn	atg Met	gaa Glu 190	cca Pro	ttc Phe	ccg Pro	act Thr	ctt Leu 195	gca Ala	agg Arg	ttt Phe	630
tac Tyr	gag Glu 200	tca Ser	tac Tyr	aac Asn	gaa Glu	ctg Leu 205	cct Pro	gca Ala	ttt Phe	caa Gln	aat Asn 210	gca Ala	gtc Val	ccg Pro	gag Glu	678
		cca Pro				Ser				ttct	gtg (aacc	gtaa	gc		725
	tctc	agt (ctca	gata	aa t	aaaa	tctc	t ta	ggaa	acaa	caa	caac	acc	ttga	actta	a 785
		ata														815
	0> 1	8						•								
<21	1> 2 2> P 3> A		dops	is t	hali	ana										
<21 <21 <40	2> P 3> A 0> 1 Ser	RT rabi 8			Asp		: Туг	Gln	ı Ala 10		: Leu	ı Lys	: Lei	1 Tyr	s Ser	
<21 <21 <40 Met	2> P 3> A 0> 1 Ser	RT rabi 8 Tyr	Val	Thr 5 Ser	Asr	Phe			10 y Val)				15 1 Thi	Ser	
<21 <21 <40 Met 1	2> P 3> A 0> 1 Ser	RT rabi 8 Tyr Arg	Val Ser 20	Thr 5 Ser	Asr Cys	Phe	a His	a Arg	10 y Val) L Arç	j Il∈	e Alā	Let 30	1: 1 Thi	•	
<21 <21 <400 Met 1 Tyr Lys	2> P 3> A 0> 1 Ser Trp Gly	RT rabi 8 Tyr Arg Leu 35 Asg	Val Ser 20 Asp	Thr 5 Ser Tyr	Asp Cys Glu	Phe Ala Tyr E Ly:	a His C Ile 40 S Lys	25 Pro	10 y Val o Val	l Arç	g Ile n Leu o Mei	e Ala Lev 49 t Gly	Let 30 Lys	1: 1 Thi 1) S Gly	Leu Y Asp	
<21 <40 Met 1 Tyr Lys Glr Ala	2> P 3> A 0> 1 Ser Trp Gly 1 Ser 50	RT rabi 8 Tyr Arg Arg Asg	Val Ser 20 Asp Ser	Thr 5 Ser Tyr Asr	Asr Cys Glu Pho 7	Phe Ala Tyr 5 D Va	a His 40 5 Lys 5	25 Arg	10 y Val o Val e Asi	Arg L Ası n Pro n Ası 7	g Ile n Lev o Mei 60 p Se:	Let 49 t Gly	Let 30 Lys Th	1: Thr S Gly r Va	Leu Asp	

Tyr	His	Lys	Arg 100	Ala	Val	Asn	Tyr	Gln 105	Ala	Thr	Ser	Ile	Val 110	Met	Şer	
Gly	Ile	Gln 115	Pro	His	Gln	Asn	Met 120	Ala	Leu	Phe	Arg	Туг 125	Leu	Glu	Asp	
Lys	Ile 130	Asn	Ala	G1u	Glu	Lys 135	Thr	Ala	Trp	Ile	Thr 140	Asn	Ala	Ile	Thr	
Lys 145	Gly	Phe	Thr	Ala	Leu 150	Glu	Lys	Leu	Leu	Val 155	Ser	Cys	Ala	Gly	Lys 160	
Tyr	Ala	Thr	Gly	Asp 165	Glu	Val	Tyr	Leu	Ala 170	Asp	Leu	Phe	Leu	Ala 175	Pro	
Gln	Ile	His	Ala 180	Ala	Phe	Asn	Arg	Phe 185	His	Ile	Asn.	Met	Glu 190	Pro	Phe	
Pro	Thr	Leu 195	Ala	Arg	Phe	Tyr	Glu 200	Ser	Tyr	Asn	Glu	Leu 205	Pro	Ala	Phe	•
Gln	Asn 210	Ala	Val	Pro	Glu	Lys 215	Gln	Pro	Asp	Thr	Pro 220	Ser	Thr	Ile		
<211 <212)> 19 .> 13 !> DN !> Ar	50	lopsi	s th	ıalia	ına										
<222	.> CD	s 3) ding			ma-t	ocop	hero	ol me	thyl	tran	sfer	ase			·	
	> 19 gcgt		caaa	taat	.c cc	tgac	ttcg	tca	cgtt	tct	ttgt	atct	.cc a	.acgt	ccaat	60
		aa g ys A							er S							107
		acc Thr														155
		tcc Ser														203
		gtg Val 50														251

			•				3									
ata Ile	gcg Ala 65	gag Glu	ttc Phe	tac Tyr	aat Asn	gaa Glu 70	act Thr	tcg Ser	ggt Gly	ttg Leu	tgg Trp 75	gaa Glu	gag Glu	att Ile	tgg Trp	299
				cat His												347
				ggt Gly 100												395
				gcc Ala												443
				gat Asp												491
ctt Leu	gcc Ala 145	tct Ser	aaa Lys	ttt Phe	gga Gly	gct Ala 150	gaa Glu	tgc Cys	att Ile	ggc Gly	att Ile 155	act Thr	ctc Leu	agc Ser	cct Pro	539
				aga Arg												587
				ttc Phe 180												635
				gat Asp												683
cct Pro	gac Asp	aag Lys 210	gcc Ala	aag Lys	ttt Phe	Val	aaa Lys 215	Glu	ttg Leu	gta Val	cgt Arg	gtg Val 220	Ala	gct Ala	cca Pro	731
		Arg		ata Ile								Asn				77 9
ggg Gly 240	Glu	gaa Glu	gct Ala	ttg Leu	cag Gln 245	Pro	tgg	gag Glu	caa Gln	aac Asn 250	Ile	ttg Leu	gac Asp	aaa Lys	atc Ile 255	827
				tat Tyr 260	Leu					Ser					Val	875

							3	T								
														gat Asp		923
														gca Ala		971
														agt Ser		1019
														aaa Lys		1067
											cca Pro		taag	gteta	aaa	1116
gcta	atact	ag g	gagat	tcaa	at aa	agact	ataa	a gaç	gtagt	gtc	tcat	gtga	aaa g	gcat	gaaatt	1176
ccti	caaaa	aac g	gtcaa	tgtt	a ag	cct	tgct	tog	ıttat	ttg	tttt	agat	aa g	gtato	catttc	1236
acto	ttgt	ct a	aggt	agtt	t ct	ataa	acaa	a taa	atac	cat	gaat	:tago	etc a	atgti	tatctg	1296
gtaa	atto	etc g	gaag	rtgat	t gt	cato	gatt	aac	tcaa	aaa	aaaa	aaaa	aa a	aaaa		1350
<211 <212 <213		18 RT Cabić	lopsi	s th	nalia	ına										
)> 20 Lys		Thr	Leu 5	Ala	Ala	Pro	Ser	Ser 10	Leu	Thr	Ser	Leu	Pro 15	Tyr	
Arg	Thr	Asn	Ser 20	Ser	Phe	Gly	Ser	Lys 25	Ser	Ser	Leu	Leu	Phe 30	Arg	Ser	
Pro	Ser	Ser 35	Ser	Ser	Ser	Val	Ser 40	Met	Thr	Thr	Thr	Arg 45	Gly	Asn	Val	
Ala	Val 50	Ala	Ala	Ala	Ala	Thr 55	Ser	Thr	Glu	Ala	Leu 60	Arg	Lys	Gly	Ile	
Ala 65	Glu	Phe	Tyr	Asn	Glu 70	Thr	Ser	Gly	Leu	Trp 75	Glu	Glu	Ile	Trp	Gly 80	
qaA	His	Met	His	His 85	Gly	Phe	Tyr	Asp	Pro 90	Asp	Ser	Ser	Val	Gln 95	Leu	
Ser	qzA		Gly 100	His	Lys	Glu	Ala	Gln 105	Ile	Arg	Met	Ile	Glu 110	Glu	Ser	

WO 02/31173 PCT/EP01/10779

32

Leu Arg Phe Ala Gly Val Thr Asp Glu Glu Glu Lys Lys Ile Lys 120 125 115 Lys Val Val Asp Val Gly Cys Gly Ile Gly Gly Ser Ser Arg Tyr Leu 135 Ala Ser Lys Phe Gly Ala Glu Cys Ile Gly Ile Thr Leu Ser Pro Val Gln Ala Lys Arg Ala Asn Asp Leu Ala Ala Ala Gln Ser Leu Ser His 170 Lys Ala Ser Phe Gln Val Ala Asp Ala Leu Asp Gln Pro Phe Glu Asp 185 Gly Lys Phe Asp Leu Val Trp Ser Met Glu Ser Gly Glu His Met Pro 200 Asp Lys Ala Lys Phe Val Lys Glu Leu Val Arg Val Ala Ala Pro Gly 215 220 Gly Arg Ile Ile Ile Val Thr Trp Cys His Arg Asn Leu Ser Ala Gly 230 Glu Glu Ala Leu Gln Pro Trp Glu Gln Asn Ile Leu Asp Lys Ile Cys 250 245 Lys Thr Phe Tyr Leu Pro Ala Trp Cys Ser Thr Asp Asp Tyr Val Asn 260 Leu Leu Gln Ser His Ser Leu Gln Asp Ile Lys Cys Ala Asp Trp Ser 280 Glu Asn Val Ala Pro Phe Trp Pro Ala Val Ile Arg Thr Ala Leu Thr 290 295 300 Trp Lys Gly Leu Val Ser Leu Leu Arg Ser Gly Met Lys Ser Ile Lys Gly Ala Leu Thr Met Pro Leu Met Ile Glu Gly Tyr Lys Lys Gly Val 325 330 Ile Lys Phe Gly Ile Ile Thr Cys Gln Lys Pro Leu 340 345 <210> 21 <211> 957 <212> DNA <213> Synechocystis PCC6803 <220>

<221> CDS

<222> (1)..(954)

<223> cDNA coding for 2-methyl-6-phytylhydrochinone methyltransferase

							_	-								
	> 21															
					ctt											48
Met	Pro	Glu	Tyr	Leu	Leu	Leu	Pro	Ala	Gly	Leu	Ile	Ser	Leu		Leu	
1				5					10					15		
	_ L _					L_L	aba	aba	aat	~~~	~~~	aac	tat	~~~	tca	96
					ctg											70
Ala	тте	Ala		GTA	Leu	TAL	ьеu			АТа	ALG	GIY		GIII	Ser	
			20					25					30			
tca	gat	tac	ata	acc	aac	acc	tac	σac	caa	taa	aca	gag	gac	ggc	att	144
					Asn											
		35					40	-		-		45	_			
					ggc											192
Leu	Glu	Tyr	Tyr	Trp	Gly	Asp	His	Ile	His	Leu	Gly	His	Tyr	Gly	Asp	
	50					55	•				60					
									.		- 4-1-		LLL			240
					gat											240
	Pro	Val	Ala	ГЛS	Asp	Phe	IIe	GIn	ser		тте	Asp	Pne	vaı		•
65					70					75					80	
acc	ato	acc	carr	taa	ggc	ana	tta	gat	aca	ctt	ccc	ccc	aac	aca	acq	288
					Gly											
AIG	1100	niu	0	85	Q	0_7			90				4	95		
				05					, ,							
gta	ttg	gat	gtg	ggt	tgc	ggc	att	ggc	ggt	agc	agt	cgc	att	ctc	gcc	336
					Cys											
			100					105					110			
											4 4					204
					aac											384
Lys	Asp		Gly	Phe	Asn	Val		GIY	шe	Thr	шe		Pro	GIN	GIN	
		115					120					125				-
ata	aaa	caa	aca	acq	gaa	t.ta	act	cct	ccc	gat	ata	acq	acc	aag	ttt	432
					Glu											
Val	130	****9	2124			135					140			-		
	130															
					atg											480
Ala	Val	Asp	Asp	Ala	Met	Ala	Leu	Ser	Phe	Pro	Asp	Gly	Ser	Phe	Asp	
145					150					155					160	
																F 20
					gaa											528
Val	Val	Trp	Ser		Glu	Ala	Gly	Pro			Pro	Asp	ьys			
				165					170					175		
	~~~	224	~==	++a	ctg	caa	atc	ata	222	cca	aaa	aac	att	cha	ata	576
					Leu											
Pne	Ala	ьys			Deu	Arg	vai	185			<u> </u>	01,	190			
			180					T03								
ata	gca	gat	taa	aat	caa	cga	gac	gat	cgc	caa	gtg	ccc	cto	aac	ttc	624
Val	Ala	Asp	Tro	Asn	Gln	Arg	Asp	Asp	Arg	Gln	Val	Pro	Leu	Asn	Phe	
		195				_	200		_			205				

							۶	4								
													tcc Ser			672
													gcc Ala			720
													ccg Pro			768
	-												ccc Pro 270			816
													cgg Arg			864
													ctt Leu			912
					gca Ala 310								gct Ala	taa		957
<211 <211	)> 22 L> 3: 2> PI 3> Sy	18 RT	nocy	stis	PCC	5803										
-40		•														
	)> 2: Pro		Tyr	Leu 5	Leu	Leu	Pro	Ala	Gly 10	Leu	Ile	Ser	Leu	Ser 15	Leu	
Ala	Ile	Ala	Ala 20	Gly	Leu	Tyr	Leu	Leu 25		Ala	Arg	Gly	Tyr 30	Gln	Ser	
Ser	Asp	Ser 35	Val	Ala	Asn	Ala	Tyr 40	Asp	Gln	Trp	Thr	G1u 45	Asp	Gly	Ile	
							70									
Leu	Glu 50		Tyr	Trp	Gly	Asp 55		Ile	His	Leu	Gly 60		Tyr	Gly	Asp	
	50	Туr				55	His				60	His	Tyr Phe			
Pro 65	50 Pro	Tyr Val	Ala	Гуз	Asp 70 Gly	55 Phe	His Ile	Gln	Ser	Lys 75	60	His		Val	His 80 Thr	

							3	2								
Lys	Asp	Tyr 115	Gly	Phe	Asn	Val	Thr 120	Gly	Ile	Thr	Ile	Ser 125	Pro	Gln	Gln	
Val	Lys 130	Arg	Ala	Thr	Glu	Leu 135	Thr	Pro	Pro	Asp	Val 140	Thr	Ala	Lys	Phe	
Ala 145	Val	Asp	Asp	Ala	Met 150	Ala	Leu	Ser	Phe	Pro 155	Asp	Gly	Ser	Phe	Asp 160	
Val	Val	Trp	Ser	Val 165	Glu	Ala	Gly	Pro	His 170	Met	Pro	Asp	Lys	Ala 175	Val	
Phe	Ala	Lys	Glu 180	Leu	Leu	Arg	Val	Val 185	Lys	Pro	Gly	Gly	Ile 190	Leu	Val	
Val	Ala	Asp 195	Trp	Asn	Gln	Arg	Asp 200	Asp	Arg	Gln	Val	Pro 205	Leu	Asn	Phe	
Trp	Glu 210	Lys	Pro	Val	Met	Arg 215	Gln	Leu	Leu	Asp	Gln 220	Trp	Ser	His	Pro	
Ala 225	Phe	Ala	Ser	Ile	Glu 230	Gly	Phe	Ala	Glu	Asn 235	Leu	Glu	Ala	Thr	Gly 240	
Leu	Val	Glu	Gly	Gln 245	Val	Thr	Thr	Ala	Asp 250	Trp	Thr	Val	Pro	Thr 255	Leu	
Pro	Ala	Trp	Leu 260	Asp	Thr	Ile	Trp	Gln 265	Gly	Ile	Ile	Arg	Pro 270	Gln	Gly	
Trp	Leu	Gln 275	Tyr	Gly	Ile	Arg	Gly 280	Phe	Ile	Г⁄ЛS	Ser	Val 285	Arg	Glu	Val	
Pro	Thr 290	Ile	Leu	Leu	Met	Arg 295	Leu	Ala	Phe	Gly	Val 300	Gly	Leu	Cys	Arg	
Phe 305	Gly	Met	Phe	Гуs	Ala 310	Val	Arg	Lys	Asn	Ala 315	Thr	Gln	Ala			
<21:	0> 2: 1> 1: 2> DI 3> N:	395 NA	iana	tab	acum	,										
<22	1> Cl 2> (: 3> cl	1) DNA	codi		or g e	eran	ylge	rany	lpyr	opho:	spha	te				
atg		tcc													tcg Ser	

					_	-								
											ttc Phe 30			96
				_						_	cca Pro	_	_	144
											cct Pro	-		. 192
										_	acc Thr			240
								Cys			gcc Ala			288
	_	_	 	_	-			_	_		att Ile 110	_		336
										_	gct Ala	_	_	384
										_	gtg Val	_	_	432
											gcc Ala		gcc Ala 160	480
	_			_			_	_	_		aaa Lys	_		528
			_				-		_		aaa Lys 190			576
					_		-	_	_		atc Ile			624
_		_			-						ggt Gly	_		672

gag Glu 225	tac Tyr	gct Ala	att Ile	gca Ala	ttc Phe 230	caa Gln	gaa Glu	agg Arg	att Ile	aaa Lys 235	att Ile	tcc Ser	gat Asp	gat Asp	aaa Lys 240	720
												ggt Gly				768
tcc Ser	cct Pro	gat Asp	ttt Phe 260	tac Tyr	Gly ggg	tgg Trp	gtt Val	ttc Phe 265	ccc Pro	aaa Lys	tgt Cys	gac Asp	cac His 270	gtt Val	gcc Ala	816
												aaa Lys 285				864
cta Leu	gct Ala 290	aca Thr	aga Arg	ttg Leu	aga Arg	gct Ala 295	gat Asp	tcc Ser	aaa Lys	atc Ile	acc Thr 300	ggc Gly	gga Gly	aaa Lys	att Ile	912
												aga Arg				960
												ggg				1008
aaa Lys	tgt Cys	tcg Ser	ggc Gly 340	gaa Glu	Gly	att Ile	tac Tyr	ttc Phe 345	gcg Ala	gca Ala	aag Lys	agt Ser	gga Gly 350	cgt Arg	atg Met	1056
								Ser				aaa Lys 365				1104
		Ser										gac Asp				1152
	Pro					Leu					Lys	gta Val			agg Arg 400	1200
tcg Ser	aat Asn	ccg Pro	gcg Ala	agg Arg 405	Glu	gca Ala	ttt Phe	gtt Val	gaa Glu 410	Met	tgc Cys	gca Ala	gat Asp	gag Glu 415	Tyr	1248
gtg Val	cag Glņ	aag Lys	atg Met 420	Thr	ttt Phe	gac Asp	ago Ser	tat Tyr 425	Leu	tac Tyr	aag Lys	aaa Lys	gta Val 430	. Ala	cca Pro	1296

gga aac cca att gaa gac ttg aag ctt gct gtg aat acc att gga agt 1344 Gly Asn Pro Ile Glu Asp Leu Lys Leu Ala Val Asn Thr Ile Gly Ser 435 440 ttg gtg aga gct aat gca cta aga agg gaa atg gac aag ctc agt gta 1392 Leu Val Arg Ala Asn Ala Leu Arg Arg Glu Met Asp Lys Leu Ser Val 455 460 taa 1395 <210> 24 <211> 464 <212> PRT <213> Nicotiana tabacum <400> 24 Met Ala Ser Ile Ala Leu Lys Thr Phe Thr Gly Leu Arg Gln Ser Ser Pro Glu Asn Asn Ser Ile Thr Leu Ser Lys Ser Leu Pro Phe Thr Gln 25 30 Thr His Arg Arg Leu Arg Ile Asn Ala Ser Lys Ser Ser Pro Arg Val Asn Gly Arg Asn Leu Arg Val Ala Val Val Gly Gly Pro Ala Gly 55 Gly Ala Ala Ala Glu Thr Leu Ala Lys Gly Gly Ile Glu Thr Phe Leu 65 70 75 Ile Glu Arg Lys Met Asp Asn Cys Lys Pro Cys Gly Gly Ala Ile Pro 90 Leu Cys Met Val Gly Glu Phe Asp Leu Pro Leu Asp Ile Ile Asp Arg 100 105 Lys Val Thr Lys Met Lys Met Ile Ser Pro Ser Asn Val Ala Val Asp 120 Ile Gly Gln Thr Leu Lys Pro His Glu Tyr Ile Gly Met Val Arg Arg 130 135 140 Glu Val Leu Asp Ala Tyr Leu Arg Asp Arg Ala Ala Glu Ala Gly Ala 145 150 155 Ser Val Leu Asn Gly Leu Phe Leu Lys Met Asp Met Pro Lys Ala Pro 170 Asn Ala Pro Tyr Val Leu His Tyr Thr Ala Tyr Asp Ser Lys Thr Asn 180 185 190 Gly Ala Gly Glu Lys Arg Thr Leu Glu Val Asp Ala Val Ile Gly Ala 195 200 205

Asp	Gly 210	Ala	Asn	Ser	Arg	Val 215	Ala	Lys	Ser	Ile	Asn 220	Ala	Gly	Asp	Туз
Glu 225	Tyr	Ala	Ile	Ala	Phe 230	Gln	Glu	Arg	Ile	Lys 235	Ile	Ser	Asp	Asp	Lуя 240
Met	Lys	Tyr	Tyr	Glu 245	Asn	Leu	Ala	Glu	Met 250	Tyr	Val	Gly	Asp	Asp 255	Va]
Ser	Pro	Asp	Phe 260	Tyr	Gly	Trp	Val	Phe 265	Pro	Lys	Cys	Asp	His 270	Val	Ala
Val	Gly	Thr 275	Gly	Thr	Val	Thr	His 280	Lys	Ala	Asp	Ile	Lys 285	Lys	Phe	Glr
Leu	Ala 290	Thr	Arg	Leu	Arg	Ala 295	Asp	Ser	Lys	Ile	Thr 300	Gly	Gly	Lys	Tle
Ile 305	Arg	Val	Glu	Ala	His 310	Pro	Ile	Pro	Glu	His 315	Pro	Arg	Pro	Arg	Arg 320
Leu	Gln	Asp	Arg	Val 325	Ala	Leu	Val	Gly	Asp 330	Ala	Ala	Gly	Tyr	Val 335	Thr
Lys	Cys	Ser	Gly 340	Glu	Gly	Ile	Tyr	Phe 345	Ala	Ala	Lys	Ser	Gly 350	Arg	Met
Cys	Alā	Glu 355	Ala	Ile	Val	Glu	Gly 360	Ser	G1u	Met	Gly	Lys 365	Arg	Met	Va]
Asp	Glu 370	Ser	Asp	Leu	Arg	Lys 375	Tyr	Leu	Glu	Lys	Trp 380	Asp	Lys	Thr	Туз
Trp 385	Pro	Thr	Tyr	Lуs	Val 390	Leu	Asp	Ile	Leu	Gln 395	Lys	Val	Phe	Tyr	Arg 400
Ser	Asn	Pro	Ala	Arg 405	Glu	Ala	Phe	Val	Glu 410	Met	Cys	Ala	Asp	Glu 415	Тут
Val	Gln		Met 420	Thr	Phe	Asp		Tyr 425	Leu	Tyr	Lys	Lys	Val 430	Ala	Pro
Gly	Asn	Pro 435	Ile	Glu	Asp	Leu	Lys 440	Leu	Ala	Val	Asn	Thr 445	Ile	Gly	Ser
Leu	Val 450	Arg	Ala	Asn	Ala	Leu 455	Arg	Arg	Glu	Met	Asp 460	Lys	Leu	Ser	Va]
<210	)> 25	5													

<211> 26

<212> DNA

<213> oligonucleotide

WO 02/31173		•	PCT/EP01/10779
	40		
<400> 25		,	26
gtcgacggnc cnatnggngc	naangg		26
<210> 26			
<211> 24			
<212> DNA			,
<213> oligonucleotide			•
<400> 26			
aagcttccga tctagtaaca	taga		24
<210> 27	•	•	
<211> 32			
<212> DNA			
<213> oligonucleotide			
<400> 27	•		
attctagaca tggagtcaaa	gattcaaata ga		32
<210> 28	١		
<211> 32			
<212> DNA			
<213> oligonucleotide			
<400> 28			
attctagagg acaatcagta	aattgaacgg ag		32
<210> 29			
<211> 26			
<212> DNA		•	
<213> oligonucleotide			
<400> 29			
atgtcgacat gtcttatgtt	accgat		26
<210> 30			
<211> 25	,	•	
<212> DNA			
<213> oligonucleotide		•	
<400> 30			
atggatecet ggtteatatg	ataca		25
<210> 31			
<211> 26			
<212> DNA			
<213> oligonucleotide			
<400> 31			
atgtcgacgg aaactctgaa	ccatat		26

		41				
<210> 32					•	
<211> 25				•	•	
<212> DNA						
<213> oligonuc	leotide			•		
					•	
<400> 32						
atggtaccga atg	tgatgcc t	aagt			,	25
<210> 33						
<210> 33 <211> 29						
<211> 25 <212> DNA						
<213> oligonuc	lentide				,	
orragonao	2000240					
<400> 33			•	•	•	
ggtacctcra aca	traangc c	atngtncc				29
-010- 24					4	
<210> 34			•			
<211> 25						
<212> DNA <213> oligonuc	1005180					
vz13> Oligonuc.	reotrae					
<400> 34						
gaattcgatc tgt	cgtctca a	actc				25
-040- 25						
<210> 35		`				
<211> 26			•			
<212> DNA <213> oligonuc	loobido					
2132 Oligonac.	reoride					
<400> 35						
ggtaccgtga tag	taaacaa c	taatg				26
-010- 26		*				
<210> 36						
<211> 34 <212> DNA						
	loobido					
<213> oligonuc	reocide					
<400> 36						
atggtacctt ttt	tgcataa a	cttatcttc	atag	•		34
040 25						
<210> 37						
<211> 43						
<212> DNA	1 6 - 5 - 6 -					
<213> oligonuc	reotiae					
<400> 37						
atgtcgaccc ggg	atccagg g	ccctgatgg	gtcccatttt ccc			43
	·					
<210> 38						
<211> 25						
<212> DNA						

PCT/EP01/10779

WO 02/31173

<213> oligonucleotide

PCT/EP01/10779

WO 02/31173

42 <400> 38 . 25 gtcgacgaat ttccccgaat cgttc <210> 39 <211> 24 <212> DNA <213> oligonucleotide <400> 39 24 aagcttccga tctagtaaca taga <210> 40 <211> 25 <212> DNA <213> oligonucleotide <400> 40 25 aagettgate tgtcgtctca aacte <210> 41 <211> 1721 <212> DNA <213> Arabidopsis thaliana <220> <221> misc_feature <222> (1)..(8) <223> restriction site linker <220> <221> misc_feature <222> (1714)..(1721) <223> restriction site linker <220> <221> misc_feature <222> (9)..(1713) <223> fragment from gene coding for maleylacetoactetate isomerase (MAAI) <400> 41 atgtcgacat gtcttatgtt accgattttt atcaggcgaa gttgaagctc tactcttact 60 ggagaagete atgtgeteat egegteegta tegeceteae tttaaaaggt accageeaat 120 gattttattc ttttcttgtg agcaattctt tgatctgaat ttggttcttg ttcgattttc 180 attagggett gattatgaat atataceggt taatttgete aaaggggate aateegatte 240 aggtgcgtag tttctaggtt atattgaact ttatttgaag taacattgta aagataagaa 300 tggtaagtaa ctgagatttc ttatgttaga cttagaagtt tattcgtttt ggttctctag 360 atttcaagaa gatcaatcca atgggcactg taccagcgct tgttgatggt gatgttgtga 420 ttaatgactc tttcgcaata ataatggtca gtagtaacac atccatttag tttgtttggt 480

tttgttgatg aaaaggaaca ttcgtttatt cgtcttgttg tttttcaaat ggacagtacc 540 tggatgataa gtatccggag ccaccgctgt taccaagtga ctaccataaa cgggcggtaa 600 attaccaggt atcttcgatc ctttgtcttc agatgatgat gtgttgccat catctgcaaa 660 accatgtagt taagtccaaa tgtagtgaac attatcagct ttagattgcg agtgtgatcg 720

PCT/EP01/10779

WO 02/31173

```
ttgttcttat tttgtatatt tcaggcgacg agtattgtca tgtctggtat acagcctcat 780
caaaatatgg ctctttttgt gagaagatga gattaatgta atggattcta ctaatggagg 840
ttctataaca aagcaaacat agttacattt tgtcattttt tttaacagag gtatctcgag 900
gacaagataa atgctgagga gaaaactgct tggattacta atgctatcac aaaaggattc 960
acaggtatga tatctctaat ctacctatac gtaatcaaga accaagacat atgttcaaaa 1020
tgtgattttg ttgatattgt ggttgtacag gtttataacg acctgtctga taatgtctca 1080
tatgtccttc agctctcgag aaactgttgg tgagttgcgc tggaaaatac gcgactggtg 1140
atgaagttta cttggtatgt ctctaaatct ccctggataa tctctatggt actactctct 1200
totttattac aatgaagcat tgttttgcag gotgatottt tootagcaco acagatocac 1260
gcagcattca acagattcca tattaacatg gtacttttcc tcagctaatc tcttctcctg 1320
gtacctagat attgcattgt atatccccc aaattccatg gaatccttga tcagagtttt 1380
aaggtagcat gaaccaaatg ttatctctgt ctcacacttt cacattcaca gagtaacata 1440
gacgtaatac tcagtttcat aacttttttt cctcgcatca cttggttttc atctctacaa 1500
ttttgttgta taggaaccat tcccgactct tgcaaggttt tacgagtcat acaacgaact 1560
geetgeattt caaaatgeag teeeggagaa geaaceagat acteetteea ceatetgatt 1620
ctgtgaaccg taagcttctc tcagtctcag ctcaataaaa tctcttagga aacaacaaca 1680
acaccttgaa cttaaatgta tcatatgaac cagggatcca t
                                                                   1721
<210> 42
<211> 622
<212> DNA
<213> Arabidopsis thaliana
<220>
<221> misc_feature
<222> (1)..(8)
<223> restriction site linker
<220>
<221> misc_feature
<222> (615)..(622)
<223> restriction site linker
<220>
<221> misc_feature
<222> (9)..(614)
<223> fragment from gene coding for fumarylacetoacetate
      hydrolase (FAAH)
<400> 42
atgtcgacgg aaactctgaa ccatattttg gaccttcgaa gaaacttgat tttgagcttg 60
agatggtaag catctgatgc ctcagttatg tggatttgtt ttacaatgat tcggttgatg 120
ctttttggtg ctagttaaga ataacggcat tgacaaacct ctcttttatc acatgatatt 180
caggctgctg tggttggtcc aggaaatgaa ttgggaaagc ctattgacgt gaataatgca 240
geogateata tatttggtet attactgatg aatgactgga gtggtactea ettaactata 300
gttttcgttg agtcatcttt aacctgaccg ggcatgaccg gtttttttaa atgtttgttg 360
ttatagctag ggatattcag gcgtgggagt atgtacctct tggtcctttc ctggggaaga 420
gttttggtga gatatttggc ttcaatactt tgatttcatt tcctctagtt gaagtatatg 480
ggcaaagaac ttcggtgaat gttgtcttgt tgtgttgtag ggactactat atccccttgg 540
attgttacct tggatgcgct tgagcctttt ggttgtcaag ctcccaagca ggttggtact 600
                                                                   622
 taggcatcac atteggtace at
```

PCT/EP01/10779

32

WO 02/31173

<213> oligonucleotide

atgaattcgg acaatcagta aattgaacgg ag

<400> 44